(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局 -



(43) 国際公開日 2005 年3 月31 日 (31.03.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/028439 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 211/74, 215/22, A61K 31/4704, 31/5377, A61P 1/16, 9/10, 9/12, 11/00, 13/12, 17/14, 43/00, C07C 47/575, 47/55, 49/258, 69/738, 235/16, 235/84, 255/40, 271/28, 275/38, 255/29, 235/06, 259/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/014006

(22) 国際出願日:

2004 年9 月16 日 (16.09.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-324152 2003 年9月17日 (17.09.2003) JP 特願2003-324154 2003 年9月17日 (17.09.2003) JP 特願2004-178081 2004 年6月16日 (16.06.2004) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 住友化学株式会社 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) [JP/JP]; 〒1048260 東京都中央区新川二丁目27番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 富ケ原 祥隆 (TOMIGAHARA, Yoshitaka) [JP/JP]; 〒5600013 大阪府豊中市上野東3-5-71 Osaka (JP). 東清史 (HI-GASHI, Kiyoshi) [JP/JP]; 〒5420012 大阪府大阪市中央区谷町6-2-33-706 Osaka (JP). 高橋淳也 (TAKAHASHI, Junya) [JP/JP]; 〒6660262 兵庫県川辺郡猪名川町伏見台4-3-84 Hyogo (JP). 高橋千鶴子 (TAKAHASHI, Chizuko) [JP/JP]; 〒5470016 大

阪府大阪市平野区長吉長原3-15-18-205 Osaka (JP).

(74) 代理人: 榎本 雅之, 外(ENOMOTO, Masayuki et al.); 〒5418550 大阪府大阪市中央区北浜四丁目 5番33号 住友化学知的財産センター株式会社内 Osaka (JP).

(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CINNAMOYL COMPOUND AND USE OF THE SAME

(54) 発明の名称: シンナモイル化合物およびその用途

(57) Abstract: A cinnamoyl compound represented by the formula (I).
$$(X\alpha)_p$$
 人 $(X\alpha)_p$ $(X$

で示されるシンナモイル化合物等に関する。

10 2005/028439 A1

1

明細書

シンナモイル化合物およびその用途・

技術分野

本発明は、シンナモイル化合物及びその用途に関する。

5

背景技術

肝硬変、間質性肺疾患、慢性腎不全(又は慢性腎不全に陥る疾患)、炎症後の過 形成痕跡、術後の瘢痕や熱傷性瘢痕、強皮症、動脈硬化、高血圧等の疾患や異状に おいては、コラーゲンに代表されるような細胞外マトリックスの過度の集積により 組織が線維化して硬化し、その結果、臓器・組織の機能低下や瘢痕形成等に至る。 10 このような細胞外マトリックスの過度の集積は、コラーゲン等の生合成と分解との バランスの破綻に基づくコラーゲンの産生亢進により導かれる。実際、線維化した 組織においては、コラーゲン遺伝子、特にI型コラーゲン遺伝子の発現量が増加し ていることが観察されている [例えば、J. Invest. Dermatol., 94, 365, (1990)、及びProc. Natl. Acad. Sci. US 15 A、88、6642、(1991)]。また、線維化した組織においては、サイト カインの1種である $TGF-\beta$ の量が上昇していることも観察されている [例えば 、J. Invest. Dermatol., 94, 365, (1990)、及びP roc. Natl. Acad. Sci. USA, 88, 6642, (1991)] 。TGF-βは、I型コラーゲン遺伝子の発現量を増加させ、コラーゲンの産生亢 20 進、ひいては、組織の線維化に関与していることが示されている [例えば、Lab . Invest., 63, 171, (1990)、及びJ. Invest. Der matol., 94, 365, (1990)]。さらに、組織線維化のモデル動物 に対し、抗 $TGF-\beta$ 抗体や可溶性抗 $TGF-\beta$ 受容体を投与することにより、組 織の線維化が改善され、それに伴い組織機能が改善されることが明らかにされてお 25 り「例えば、Diabetes、45、522-530、(1996)、Proc . Natl. Acad. Sci. USA, 96, 12719-12724, (19 99) 及びProc. Natl. Acad. Sci. USA, 97, 8015-8 020, (2000)]、またTGF-βの細胞内シグナル伝達に対して抑制的に働く化合物を投与することにより、組織の線維化が改善され、それに伴い組織機能が改善されることも知られている[例えば、Autoimmunity, 35, 27-282, (2002)、J. Hepatol., 37, 331-339, (2002)及びLife Sci., 71, 1559-1606, (2002)]

そこで、組織におけるI型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させ、コラーゲン蓄積量を低下させることにより、組織の線維化を改善させる薬剤(即ち、コラーゲン蓄積抑制剤や線維症治療剤)の開発・提供が切望されている。

10

発明の開示

本発明者らは、かかる状況の下、鋭意検討した結果、下記の式(I)~(XXXVIII)で示される化合物がI型コラーゲン遺伝子の転写を抑制する能力を有することを見出し、本発明に至った。

15 即ち、本発明は、

1. 式(I)

$$(Y\alpha)_{q} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{Q} K_{\alpha}$$

$$(X\alpha)_{p} \xrightarrow{A} \xrightarrow{Q} X_{\alpha}$$

$$(I)$$

[式中、

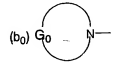
20

I. Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 $(Y_a)_a$ において、 Y_a は、炭素原子上の置換基であって、下記の X_0 群又は Y_0 群の基を表し、qは、0、1、2、3 又は4を表して、qが2以上のとき、 Y_a は同一又は相異なり、qが2以上のとき、 隣接している2個の同一又は相異なる Y_a は、 Z_0 群の基をなしてA環と縮環してもよく、 $(X_a)_p$ において、 X_a は、下記の X_0 群、 Y_0 群及び Z_0 群に属さない炭素原子上の置換基を表し、pは、1、2、3、4又は5を表し、pが2以上のとき、 X_a

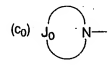
は同一又は相異なり、pとqとの和は5以下である。

- $(1)X_0$ 群: M_a 基 $[M_a$ は、 R_b 基 $(R_b$ は、ハロゲン原子で置換されてもよい C1-C10アルキル基を表す。)、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、水酸基、 R_c $-B_a-R_d-$ 基(R_c は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表 し、Baは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表し、Raは、 5 単結合又はC1-C10アルキレン基を表す。)、HOR d-基(Rdは、前記と同一の意 味を表す。)、 R_e -CO- R_d -基(R_e は、水素原子、又は、ハロゲン原子で置 換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、R。は、前記と同一の意味を表す。)、 R_e-CO-O-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eO- $CO-R_d-$ 基(R_e 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、HO-CO-CH10 =CH-基、ReRe'N-Rd-基(Re及びRe'は、同一又は相異なり、Reは、前 記と同一の意味を表し、R。'は、R。と同一の意味を表し、R。は、前記と同一の意 味を表す。)、R。-CO-NR。'-Ra-基(Ra、Ra'及びRaは、前記と同一の 意味を表す。)、R_bO-CO-N(R_e)-R_d-基(R_b、R_e及びR_dは、前記 と同一の意味を表す。)、 $R_e R_e' N - CO - R_d -$ 基(R_e 、 R_e' 及び R_d は、前記 15 と同一の意味を表す。)、R_eR_e'N-CO-NR_e"-R_d-基(R_e、R_e'及びR_e" は、同一又は相異なり、Re及びReiは、前記と同一の意味を表し、Reiは、Reと 同一の意味を表し、 R_a は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_e R_e$ 'N-C (=NRe ") $-NR_e$ "" $-R_a$ - 基(R_e 、 R_e '、 R_e "及び R_e "は、同一又は相異なり、 R_e 、 R_e e'及び R_e "は、前記と同一の意味を表し、 R_e "は、 R_e と同一の意味を表し、 R_a は 、前記と同一の意味を表す。)、R_b-SO₂-NR_e-R_d-基(R_b、R_e及びR_d は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_e R_e' N - SO_2 - R_d -$ 基(R_e 、 R_e' 及びRaは、前記と同一の意味を表す。)、C2-C10アルケニル基又はC2-C10アルキニル基 を表す。〕である。
- 25 (2) Y_0 群: M_{b0} $-R_d$ -基 $\{M_{b0}$ は、 M_{c0} -基 $\{M_{c0}$ は、 M_{d0} R_d ' -基 $\{M_{d0}$ は、 M_a -基 $\{M_a$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい 6-10員 環のアリール基、又は、 M_a -基 $\{M_a$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい 5-10 員環のヘテロアリール基、又は、 M_a -基 $\{M_a$ は、前記と同一の

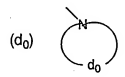
意味を表す。) で置換されてもよい不飽和結合を含んでもよい3-10員環の炭化水素環若しくは複素環をなす基、又は、



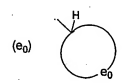
 (b_0) -基 $((b_0)$ において、 G_0 は、置換基を有してもよい、飽和又は不飽和の、非芳香族の、 $5\sim14$ 員の炭化水素環又は複素環をなす。)、



5 (c_0) $-基((c_0)$ において、 J_0 は、窒素原子を含んでもよく、芳香族 5-7 員環をなす。)、



(d_0)-基 { d_0 は、カルボニル基又はチオカルボニル基で置換され、更に、オキシ基、チオ基、 $-NR_1$ -基 { R_1 は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基、スルフィニル基又はスルホニル基を表す。)で置換されたC2-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい5-12員の炭化水素環をなす。)又は



 (e_0) -基 $\{e_0$ は、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、-N R,-基 $(R_1$ は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニ

- (3) Z₀群:ハロゲン原子、C1-C10アルコキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルキニルオキシ基、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基若しくはスルホニル基を有してもよい、5-12員環の炭化水素環又は複素環であって、芳香族又は非芳香族の、単環又は縮環であって、A環と縮環する基である。
- 20 II. Qaは、置換されてもよい水酸基、又は、置換されてもよいアミノ基を表す。 III. Taは、水素原子、又は、窒素原子上の置換基を表す。
 - IV. K_a 及び L_a は、同一又は相異なり、水素原子、又は、炭素原子上の置換基を表し、 K_a と L_a とは、置換基を有してもよいC1-C10アルキレン基又は置換基を有してもよいC1-C10アルケニレン基をなすことがある。
- 25 尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと

を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物:

2. 式(II)

10

15

$$(Y_{A0})_{q}$$

$$(X_{A0})_{p}$$

$$A$$

$$O$$

$$A_{A0}$$

[式中、I. Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表す。

 $egin{aligned} & I \ I \ I \ . \ & (X_{A_0})_p$ において、 X_{A_0} は、炭素原子上の置換基であって、下記の A_0 群から N_0 群までのいずれかの群に含まれる基を表し、pは、1、2、3、4又は5を表し、pが2以上のとき、 X_{A_0} は、同一又は相異なる。

(1) A_0 群: $D_1 - R_4 - \overline{E}$ [D_1 は、($R_1 - (O)_k - D$) A_1 N $- (O)_k - \overline{E}$ { R_1 は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表す。)で置換されたC2-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C3-C10アルキル基、又は、C3-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基、又は、C2-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基、又は、C2-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基又は、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を表し、C1-C10アルホニル基のとき、C1-C10アルキレン基をし、C1-C10アルキレン基をとし、C1-C10アルキレン基を

表す。但し、Ro'Ro'N-Ra-基(Ro'及びRo''は、Roと同一又は相

異なり、 R_0 と同一の意味を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)を除く。]、 D_2-R_4 -基 $[D_2$ は、シアノ基、 R_1R_1 'NC(=N-(O) $_n-A_1$)-基(R_1 、 R_1 '、n、及び A_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $A_1N=C$ ($-OR_2$) -基(A_1 及び R_2 は、前記と同一の意味を表す。)又は NH_2-CS -基を表し、 R_4 は前記と同一の意味を表す。]、 D_3-R_4 -基 $\{D_3$ は、二トロ基又は R_1 O SO_2 -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)である。 味を表す。)又は R_1 OSO $_2$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)である。 (2) B_0 群:

$$(a_0)$$
 E_0

10

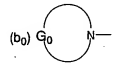
(a₀) -基

 $((a_0)$ において、 E_0 は、置換基を有してもよい、飽和又は不飽和の、芳香族又は非芳香族の、 $5\sim14$ 員の炭化水素環又は複素環をなし、 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)である。

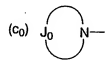
15 (3) C₀群:ハロゲン原子、R₂-B₁-基(R₂及びB₁は、前記と同一の意味を表す。)、D₄-R₄-基[D₄は、水酸基又はA₁-O-基(A₁は、前記と同一の意味を表す。)を表し、R₄は前記と同一の意味を表す。]、D₅-基[D₅は、O=C(R₃)-基(R₃は、前記と同一の意味を表す。)、A₁-(O)_n-N=C(R₃)-基(A₁、n及びR₃は、前記と同一の意味を表す。)、R₁-B₀-CO-R₄
20 -(O)_n-N=C(R₃)-基{R₁、R₄、n及びR₃は、前記と同一の意味を表し、B₀は、オキシ基、チオ基又は-N((O)_mR₁')-基(R₁'及びmは、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、D₂-R₄-(O)_n-N=C(R₃)-基(D₂、R₄、n及びR₃は、前記と同一の意味を表す。)又はR₁A₁N-N=C(R₃)-基(N-O-R₄-基(R₁、A₁及びR₃は、前記と同一の意味を表す。)を表す。]、R₁A₁
25 N-O-R₄-基(R₁、A₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、R₁(A₁-(O)_n-)N-基(R₁、A₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-

基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)又は D_3 -基(D_3 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルケニル基である。

(4)D₀群:



5 (b_0) $-R_4$ - 基 $((b_0)$ において、 G_0 は、置換基を有してもよい、飽和又は不飽和の、非芳香族の、 $5\sim14$ 員の炭化水素環又は複素環をなす。)、



 $(c_0) - R_4 - 基$

 $((c_0)$ において、 J_0 は、窒素原子を含んでもよく、芳香族5-7員環をなし、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、ハロゲン原子、 $R_2-B_1-R_4$ -基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4-R_4 -基(D_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1-R_4 -基(D_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)又は D_3-R_4 -基(D_3 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルキニル基である。

(5) E_0 群: A_2 - $CO-R_5$ - 基 である。但し、 A_2 が水酸基のとき、 R_5 がビニレン基ではない。 $[A_2$ は、

20 (i) A₃ - B₄-基

 $\{A_3$ は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロアル基、又は、C2-C10ハロアル基、又は、C2-C10ハロアル基、又は、C2-C10ハロアル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、C2-C10ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルキニル基、又は、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニルを

mは前記と同一の意味を表す。)、又は、(b_0)- R_4 -基((b_0)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(c_0)- R_4 -基((c_0)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_2 - B_1 - R_4 -基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 - R_4 -基(D_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 -基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 - R_4 -基(D_1 及び R_4 は、

- 意味を表す。)、 D_4 R_4 $\stackrel{\cdot}{=}$ $(D_4$) $(D_4$) (D_4) (D_4) (D_5) $(D_5$
- ${\rm DUR}_1$ は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 ${\rm R}_4$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換された ${\rm C1-C10}$ アルキル基を表し、

 B_4 は、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_mR_1$)-基(R_1 及びmは、前記と同一の意味を表す。)を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 A_3 が水素原子ではない。 $\}$ 、

- $(i\,i)\,R_1-B_4-CO-R_4-B_4$ ' -基(R_1 、 B_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表し、 B_4 ' は、 B_4 と同一又は相異なり、 B_4 と同一の意味を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 R_2 が水素原子ではない。)又は $D_2-R_4-B_4$ -基(D_2 、 R_4 及び B_4 は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (iii) R₂-SO₂-NR₁-基(R₂は、前記と同一の意味を表す。
- 20 但 し 、 水 素 原 子 を 除 く 。 R₁ は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (iv) (b_0) -基 $((b_0)$ は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (v) (c_0) -基 $((c_0)$ は、前記と同一の意味を表す。)又は
 - (vi) $R_1A_1N-NR_1$ '-基 $(R_1, A_1$ 及び R_1 'は、前記と同一の意味を表す
 - 。)を表し、R $_5$ は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニレン基、又
- 25 は、C2-C10アルキニレン基を表す。]
 - (6) F_0 群: $A_5 B_5 R_6$ 基 $[A_5$ は、 D_4 基 $(D_4$ は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 基 $(D_1$ は、前記と同一の意味を表す。)、 D_3 基 $(D_3$ は、前記と同一の意味を表す。)若しくは $A_4 SO_2$ 基 $(A_4$ は、前記と同一の意味を

表す。)で置換されたC2-C10アルキル基、又は、 R_2-B_1 -基(R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 -基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは A_2 -CO-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC1-C10アルキル基を表し、 B_5 は、 B_1 -基(B_1 は、前記と同一の意味を表す。)又は $-NA_1$ -基(A_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_6 は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表す。]である。

(7) G₀群: A₆ - B₅ - R₆ - 基

 $[A_6$ は、 $(a_0) - R_4 - 基((a_0)$ 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 又は、C2-C10アルケニル基、又は、C2-C10アルキニル基、又は、ハロゲン原子、R ₂-B₁-基(R₂及びB₁は、前記と同一の意味を表す。)、D₅-基(D₅は、前記 と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは $A_2-CO-基(A_2$ は、前記と同一の意味を表す。) で置換されたC2-C10アルケニ ル基、又は、ハロゲン原子、 R_2-B_1- 基(R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表 す。)、 D_5- 基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2- 基(D_2 は、前記と 15 同一の意味を表す。)若しくは A_2 -CO-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、(b。)-基((b。)は、前記と同一 の意味を表す。)、(c_0) –基((c_0)は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 -基(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 -基(D_1 は、前記と同一の意味 を表す。)若しくはD₃-基(D₃は、前記と同一の意味を表す。)で置換された 20 C3-C10アルケニル基、又は、 D_4 -基(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 -基(D_1 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは D_3 -基(D_3 は、前記と同一 の意味を表す。)で置換されたC3-C10アルキニル基を表し、B₅及びR₆は、前記と `同一の意味を表す。]

25 である。

(8) H₀群:

 D_2-N (- (O) $_n-A_1$) $-R_6-$ 基(D_2 、n、 A_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2- 基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。但し、シアノ基を除く

。)、 R_1 (R_1 '(O) $_n$)N-CR $_1$ ''=N-R $_6$ -基(R_1 、 R_1 '、 $_1$ 、 $_1$ N 及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 R_1 ''は、 R_1 と同一又は相異なり、 R_1 と同一の意味を表す。)、 R_1 -(O) $_n$ -N=CR $_1$ '-NR $_2$ -R $_6$ -基(R_1 、 $_1$ 、 $_1$ 、 $_1$ 、 $_2$ 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_2 -B $_3$ -NR $_1$ -CO-N R_1 '-R $_6$ -基(R_2 、B $_3$ 、 $_1$ 、 $_1$ 、 $_1$ 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_2 -CO-NR $_1$ -R $_6$ -基(R_2 、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 -CO-NR $_1$ -R $_1$ -R $_1$ -E (R_2 、 R_1 -E (R_2) R_1 -E (R_2 、 R_1 -E (R_2 、 R_1 -E (R_2) R_1 -E (R_1) R_1 、 R_1 、 R_1 R_2 R_1 -E (R_1) R_1 、 R_1 R_2 R_1 -E (R_1) R_1 R_2 R_1 -E (R_1) R_1 R_2 R_1 R_1 R_2 R_1 R_1 R_2 R_1 R_2 R_1 R_2 R_1 R_1 R_2 R_1 R_2 R_1 R_1 R

である。

10 (9) I ,群:

 $A_7 - B_6 - N$ ((O) $_n R_1$) $-R_6 - \overline{E}$ [A_7 は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、C3-C10ハロアルキニル基、 $R_2 - B_1 - R_4 - \overline{E}$ (R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_4 - R_4 - \overline{E}$ (D4及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 - R_4 - \overline{E}$ (D5及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_1 - R_4 - \overline{E}$ (D1及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(C_0) $-R_4 - \overline{E}$ ((C_0)及び C_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(C_0) $-R_4 - \overline{E}$ ((C_0)及び C_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_2 - C_4 - \overline{E}$ (D_2 及び C_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 - C_4 - \overline{E}$ (D_4)及び C_4 (D_4) 大は D_4 D_4 (D_4) 大は D_4) 大は D_4 (D_4) (

 A_7 ' $-B_2$ ' $-B_3$ -N ((O) $_nR_1$) $-R_6$ - 基 $[A_7$ ' は、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキニル基、 R_2 - 基 (R_2 及び R_1 は、前記と同一の意味を表し、 R_4 は、C2-C10アルキレン基を表す。)、 D_4 - R $_4$ ' - 基 (D_4 及び R_4 ' は、前記と同

一の意味を表す。)、 $D_1 - R_4$ '-基(D_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表 す。)、(b₀)-R₄'-基((b₀)及びR₄'は、前記と同一の意味を表す。) 、 $(c_0) - R_4' - 基((c_0) 及びR_4' は、前記と同一の意味を表す。)、D₂$ $-R_4-$ 基(D_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_3-R_4 '-基(D_3 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_2 -CO- R_4 -基(R_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、B2'は、オキシ基、チオ基又は-N($(O)_n$ R_1) - 基 (n) は、 n と同一又は相異なり、 n と同一の意味を表し、 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 B_3 、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同 一の意味を表す。]、 A_8 '- B_2 '-CS-N((O)_n R_1)- R_6 -基[A_8 ' は、C1-C10アルキル基又はC2-C10ハロアルキル基を表し、B2'は、前記と同一の 10 意味を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]、 A_8 '-S- B_3 '-N((O)_nR₁)-R₆-基[A₈'、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味 を表し、 B_3 は、カルボニル基又はスルホニル基を表す。]又は A_7 ' $-SO_2$ -N ((O) $_{n}R_{1}$) $-R_{6}$ -基 [A_{7} ' 'は、C2-C10アルケニル基、ハロゲン原子 15 で置換されたC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキ ニル基、 $R_2 - B_1 - R_4$ ' -基(R_2 、 B_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_4 - R_4$ '-基(D_4 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 - R_4 -$ 基(D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1-R_4 '-基(D_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、(b_o)-R₄'-基((b_o)及びR₄'は、 前記と同一の意味を表す。)、(co)-R4'-基((co)及びR4'は、前記と 20 同一の意味を表す。)、 $D_2-R_4-基$ (D_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す 。)、NO₂-R₄-基(R₄は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-R₄ -基(A₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)を表し、<math>n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]

25 である。

(10) J_0 群: A_7 - CO - 基(A_7 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 A_9 - CS - 基(A_9 は、 A_7 又は A_8 を表す。)、又は、 A_9 '(O) $_m$ N = C(A_9) - 基(A_9 'は、 A_7 '又は A_8 'を表し、m及び A_9 は、前記と同一の意味を表す。)、

(11) K₀群: A₁₀-N((O)_nR₁)-CO-R₆-基[A₁₀は、水素原子(
6 但し、nは0ではない。)、A₇、'-SO₂-基(A₇', は、前記と同一の意味を表す。)、A₈-SO₂-基(A₈は、前記と同一の意味を表す。但し、A₈は、水素原子とはならない。)、A₉'O-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。但し、nは1ではない。)、A₉'-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。但し、nが0のとき、A₈'を除く。)、R₂OCH₂-基(R₂は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、A₂-CO-R₄-基(A₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-CH(CH₂CO-A₂)-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]である。

(12) L_0 群: A_{10} '-N ((O) $_nR_1$) -SO $_2$ -R $_6$ -基 [A_{10} 'は、水素原 子(但し、 $_n$ は $_0$ ではない。)、 A_9 'O-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。但し、 $_n$ は $_1$ ではない。)、 A_9 '-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。但し、 $_n$ が $_0$ のとき、 A_8 'を除く。)、 R_2 -CO-基(R_2 は、前記と同一の意味を表す。意味を表す。)、 A_2 -CO-R $_4$ -基(A_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。

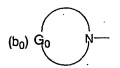
20

25

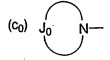
-)又は A_2 -CO-CH(CH_2 CO- A_2)-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]、 A_9 '' R_1 N-SO $_2$ -N((O) $_nR_1$ ')- R_6 -基 [A_9 ''は、水素原子又は A_9 '-基(A_9 ' は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_1 、n、 R_1 '及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]又は(b_0)-SO $_2$ -N((O) $_nR_1$ ')- R_6 -基 [(b_0)、n、 R_1 '及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]である。
- (13) M_0 群: R_1 (R_2 S) $C=N-R_6-$ 基(R_1 、 R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_2 B(R_2 'B') $C=N-R_6-$ 基(R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 R_2 'は、 R_2 と同一又は相異なり、 R_2 と、同一の意味を表し、B及びB'は、同一又は相異なり、オキシ基又はチオ基を表す。)、 R_1R_1 'Nー(R_2 S) $C=N-R_6-$ 基(R_1 、 R_1 '、 R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_1N=C$ (SR_2) $-NR_2$ ' $-R_6-$ 基(R_1 、 R_2 、 R_2 '及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 (R_1 'O) $N-R_6-$ 基(R_1 、 R_1 '及び R_6 15 は、前記と同一の意味を表す。)
 - (14) N_0 群: A_{11} -P(=O) (OR₁') $-R_4$ -基[A_{11} は、 R_1 -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 O- R_6 -基(R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 OCO-CH R_0 -基(R_1 及び R_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_1 '及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。] である。
 - III. $(Y_{A0})_{a}$ において、 Y_{A0} は、炭素原子上の置換基であって、下記の X_{0} 群 及び Y_{0} 群の基を表し、qは、0、1、2、3又は4を表し、p(pは、前記と同一の意味を表す。)とqとの和は5以下であり、qが2以上のとき、 Y_{A0} は同一又は相異なり、qが2以上のとき、隣接している2個の同一又は相異なる Y_{A0} は、 Z_{0} 群の基をなして、A環と縮環してもよい。
 - (1) X_0 群: M_a -基 $[M_a$ は、 R_b -基(R_b は、ハロゲン原子で置換されてもよい C1-C10 アルキル基を表す。)、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、水酸基、 R_c

-B_a-R_d-基(R_cは、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表 し、B。は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表し、R。は、 単結合又はC1-C10アルキレン基を表す。)、HOR_d-基(R_dは、前記と同一の意 味を表す。)、 R_e -CO- R_d -基(R_e は、水素原子、又は、ハロゲン原子で置 換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、R は、前記と同一の意味を表す。)、 R_e-CO-O-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eO-CO-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、HO-CO-CH $=CH-基、R_eR_e'N-R_d-基(R_e及びR_e'は、同一又は相異なり、R_eは、前$ 記と同一の意味を表し、 R_e 'は、 R_e と同一の意味を表し、 R_d は、前記と同一の意 味を表す。)、R_e-CO-NR_e'-R_a-基(R_e、R_e'及びR_aは、前記と同一の 意味を表す。)、R_bO-CO-N(R_e)-R_d-基(R_b、R_e及びR_dは、前記 と同一の意味を表す。)、 $R_e R_e' N - CO - R_d -$ 基(R_e 、 R_e' 及び R_d は、前記 と同一の意味を表す。)、R_eR_e'N-CO-NR_e"-R_d-基(R_e、R_e'及びR_e" は、同一又は相異なり、 R_e 及び R_e 'は、前記と同一の意味を表し、 R_e "は、 R_e と 同一の意味を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eR_e'N-C(=NR_e ") $-NR_e$ "" $-R_a$ - 基(R_e 、 R_e '、 R_e "及び R_e ""は、同一又は相異なり、 R_e 、 R_e g'及び R_g "は、前記と同一の意味を表し、 R_g "は、 R_g と同一の意味を表し、 R_g は 、前記と同一の意味を表す。)、R_b-SO₂-NR_e-R_d-基(R_b、R_e及びR_d は、前記と同一の意味を表す。)、ReRe'N-SO2-Ra-基(Re、Re'及びR aは、前記と同一の意味を表す。)、C2-C10アルケニル基又はC2-C10アルキニル基 20 を表す。〕である。

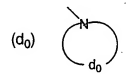
(2) Y₀群: M_{b0} $-R_{d}$ -基 $[M_{b0}$ は、 M_{c0} -基 $\{M_{c0}$ は、 M_{d0} - R_{d} ' -基 $\{M_{d0}$ は、 M_{a} -基 $(M_{a}$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい6 - 1 0 員 環のアリール基、又は、 M_{a} -基 $(M_{a}$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい5 - 1 0 員環のヘテロアリール基、又は、 M_{a} -基 $(M_{a}$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい不飽和結合を含んでもよい3 - 1 0 員環の炭化水素環若しくは複素環をなす基、又は、



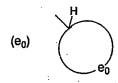
(b_o) -基((b_o) は、前記と同一の意味を表す。)、



(c₀) -基((c₀) は、前記と同一の意味を表す。)、



 (d_0) -基 $\{d_0$ は、カルボニル基又はチオカルボニル基で置換され、更に、オキシ基、チオ基、-NR $_1$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい 5-12 員の炭化水素環をなす。)又は



10

 (e_0) -基 $\{e_0$ は、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、-N R₁-基(R₁は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい 5-12 員の炭化水素環をなす。}を表し、R_d'は、R_dと同一又は相異なり、R_dと同一の意味を表す。}を表す。}、 $M_{c0}-B_a$ -基(M_{c0} 及び B_a は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}-CO$ -基(M_{c0} は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}-CO$ -基(M_{c0} は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}-CO$ -基(M_{c0} は、前記と同一の意味を表す。)、 M_{c0} -CO-NR_e-基(M_{c0} 及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、 M_{c0} -CO-NR_e-基(M_{c0} -基(M_{c0} -基(M_{c0} -基)、前記と同一の意味を表す。)、 M_{c0} -CO-NR_e-基(M_{c0} -基(M_{c0} -基)、前記と同一の意味を表す。)、 M_{c0} -CO-NR_e-基(M_{c0} -基)、前

記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}R_eN-CO-基(M_{c0}及びR_e$ は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}R_eN-CO-NR_e'-基(M_{c0}、R_e及びR_e'$ は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}R_eN-C(=NR_e')-NR_e"-基(M_{c0}、R_e 、R_e'$ 及び R_e "は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c0}-SO_2-NR_e-基(M_{c0}及びR_e$ は、前記と同一の意味を表す。)又は $M_{c0}R_eN-SO_2-基(M_{c0}及びR_e$ は、前記と同一の意味を表す。)又は $M_{c0}R_eN-SO_2-基(M_{c0}及びR_e$ は、前記と同一の意味を表す。)である

(3) Z_0 群: ハロゲン原子、C1-C10アルコキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルキニルオキシ基、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、ス 10 ルフィニル基若しくはスルホニル基を有してもよい、5-12 員環の炭化水素環又 は複素環であって、芳香族又は非芳香族の、単環又は縮環であって、A環と縮環する基である。

IV. Q_{A0} は、水酸基、(b_0)-基((b_0)は、前記と同一の意味を表す。)、 $A_9-B_6-B_c$ -基 [A_9 及び B_6 は、前記と同一の意味を表し、 B_c は、オキシ基又は一N((O) $_mR_1$)-基(m及び R_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。 但し、 A_9 が水素原子のとき、 B_c は、スルホニル基ではない。]、 A_7 ''- SO_2 - B_c -基(A_7 ''及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 $A_8-SO_2-B_c$ -基(A_8 及び B_c は、前記と同一の意味を表す。但し、 A_8 は水素原子とはならない。)、 R_1R_1 'N- SO_2-B_c -基(R_1 、 R_1 '及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、(b_0)- SO_2-B_c -基((b_0)及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 A_9 '- B_c -基(A_9 '及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 A_9 '- B_c -基(A_9 '及び A_0 0。は、前記と同一の意味を表す。)、 A_0 0。日 A_0 0。日本(A_0 0。日本(A_0 0。日本)、 A_0 0。日本(A_0 0。日本)、 A_0 0。日本(A_0 0。日本)、 A_0 0。日本(A_0 0。日本)、 A_0 0。日本(A_0 0)日本($A_$

25 V. T_{A0} は、水素原子、 A_9 '-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 $-R_4$ -基(D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は M_{c0} -基(M_{c0} は、前記と同一の意味を表す。)を表す。

 $VI.K_{A0}$ は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_{A0} は、水

素原子、C1-C10アルキル基又は M_{b0} -基(M_{b0} は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 K_{A0} と L_{A0} とは、C1-C10アルキレン基、又は、単数又は同一又は相異なる複数の M_a 基で置換されてもよいC1-C10アルケニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物;

10 3. 式 (III).

$$(Y_A)_q \xrightarrow{Q} A \qquad (III)$$

$$(X_A)_p \xrightarrow{A} A \qquad 0 \qquad \downarrow L_A \qquad \downarrow L_A$$

[式中、

- I. Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表す。
- II. $(X_A)_p$ において、 X_A は、炭素原子上の置換基であって、下記のA群から N群までのいずれかの群に含まれる基を表し、pは、1、2、3、4又は5を表し pが2以上のとき、 X_A は、同一又は相異なる。
- (1) A群: $D_1 R_4 4 = [D_1 id]$ 、 $(R_1 (O)_k A_1 N (O)_k 4 = [R_1 id]$ 、 水素原子、又は、C1 C10 アルキル基、又は、C1 C10 アルキル基、又は、C1 C10 アルキニル基を表し、C1 C10 アルキル基、C3 C10 アルケニル基又はC3 C10 アルキニル基を表し、C1 C10 アルキル基、C3 C10 アルケニル基、又は、C3 C10 アルキニル基を表す。)で 置換されたC2 C10 アルキル基、又は、C3 C10 アルケニル基、又は、C3 C10 アルキニル基を表し、C3 C10 アルキニル基を表し、C1 C10 アルキル基、C1 C10 アルキルキル

C2-C10アルケニル基、又は、C2-C10アルキニル基を表し、Roは、水素原子、C1-C10アルキル基又はC2-C10ハロアルキル基を表し、mは、0又は1を表し、B₂は、 単結合、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_{n}R_{1}$) -基(R_{1}) は、 R_{1} と同一又 は相異なり、R, と同一の意味を表し、nは、0又は1を表す。)を表し、 B_3 は、 カルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を表し、m'は、0又は1を表 し、B。がスルホニル基のとき、mは0となりかつR。が水素原子となることはない 。 } を表し、k'は、0又は1を表す。 } を表し、R dは、C1-C10アルキレン基を 表す。但し、Ro'Ro'N-R4-基(Ro'及びRo''は、Roと同一又は相 異なり、R₀と同一の意味を表し、R₄は、前記と同一の意味を表す。)を除く。] 、 $D_2 - R_4 - \overline{A}$ [D_2 は、シアノ基、 $R_1 R_1$ ' NC($= N - (O)_n - A_1$) - 基(R_1 、 R_1 '、n、及び A_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 A_1 N=C(-OR₂)) -基(A_1 及び R_2 は、前記と同一の意味を表す。)又は NH_2 -CS-基を表し 、R4は前記と同一の意味を表す。]、D3-R4-基{D3は、ニトロ基又はR1O SO₂-基(R₁は、前記と同一の意味を表す。)を表し、R₄は、前記と同一の意 味を表す。}又は R_1OSO_2 -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)である。 15 (2)B群:

(a) -基

 E_1 及び E_1 'は、C1-C10アルキル基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換されてもよいメチレン基、又は、カルボニル基を表す。但し、 E_1 及び E_1 'は、同時にカルボニル基となることはない。 E_2 は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは $-NR_1$ ' -基(R_1 'は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC2-C10アルキレン基、又は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは $-NR_1$ ' -基(R_1 'は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC3-C10アルケニレン基を表し、 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC3-C10アルケニレン基を表し、 R_1 は、前記と同一の意

味を表す。]

である。

(3) C群: ハロゲン原子 、 $R_2 - B_1 - 基$ (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表 す。)、 D_4-R_4- 基 $[D_4$ は、水酸基又は A_1-O- 基(A_1 は、前記と同一の意 味を表す。)を表し、 R_4 は前記と同一の意味を表す。]、 D_5 -基 [D_5 は、O= $C(R_3)$ -基(R_3 は、前記と同一の意味を表す。)、 A_1 -(O)_n-N=C(R $_3$) -基(A_1 、n及び R_3 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 - B_0 -CO- R_4 $-(O)_n - N = C(R_3) - 基\{R_1, R_4, n及びR_3は、前記と同一の意味を表$ し、 B_0 は、オキシ基、チオ基又は $-N((O)_mR_1')$ -基(R_1' 及びmは、前 D_2 、 R_4 、 n 及び R_3 は、前記と同一の意味を表す。)又は $R_1A_1N-N=C$ (R_3) -基(R_1 、 A_1 及び R_3 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。]、 R_1A_1 $N-O-R_4-$ 基(R_1 、 A_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 (A_1 $-(O)_n-)$ N-基(R_1 、 A_1 及びnは、前記と同一の意味を表す。)、 D_2- 基 $(D_2$ は、前記と同一の意味を表す。)又は D_3 -基 $(D_3$ は、前記と同一の意味 15 を表す。) で置換されたC2-C10アルケニル基 である。

(4)D群:

(b)
$$G_3 N - G_5$$

(b) $-R_4$ -基 [(b) において、 G_1 、 G_2 、 G_4 及び G_5 は、隣接原子と単結合で 結ばれた、メチル基で置換されてもよいメチレン基、又は、隣接原子と二重結合で 結ばれた、メチル基で置換されてもよいメチン基を表し、 G_3 は、単結合、又は、 二重結合、又は、メチル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若 しくは $-NR_1$ -基 $(R_1$ は、前記と同一の意味を表す。) で置換されてもよいC1-C10アルキレン基、又は、メチル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニ ル基若しくは $-NR_1$ -基 $(R_1$ は、前記と同一の意味を表す。) で置換されてもよ いC2-C10アルケニレン基を表し、 C_4 は、前記と同一の意味を表す。] 、

(c)
$$J_{3} > N$$
—

- (c) -R₄-基
- ((c)において、 J_1 、 J_2 及び J_3 は、同一又は相異なり、メチル基で置換されてもよいメチン基、又は、窒素原子を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 Λ 口ゲン原子、 R_2 - B_1 - R_4 -基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 - R_4 -基(D_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 -基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 - R_4 -基(D_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)又は D_3 - R_4 -基(D_3 及び D_4 4、前記と同一の意味を表す。)で置換された D_4 2、前記と同一の意味を表す。)で
 - (5) E群: A_2 $CO-R_5$ 基 である。但し、 A_2 が水酸基のとき、 R_5 がビニレン基ではない。 [A_2 は、
 - (i) A₃-B₄-基
- {A₃は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニル基、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキニル基、又は、R_a-(R₄)_m-基(R_aは、ハロゲン原子、C1-C10アルキル基、C1-C10アルコキシ基若しくはニトロ基で置換されてもよい、フェニル基、ピリジル基、フリル基若しくはチエニル基を表し、R₄
 及びmは前記と同一の意味を表す。)、又は、(b) -R₄-基((b) 及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、(c) -R₄-基((c) 及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、R₂-B₁-R₄-基(R₂、B₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₅-基(D₅は、前記と同一の意味を表す。)、D₁-R₄-基(D₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₅-基(D₅は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)、D₃-R₄-基(D₃及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、カ₃-R₄-基(D₃及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)若しくはA₄-SO₂

- $-R_4-基\{A_4$ は、(b) -基((b) は、前記と同一の意味を表す。)、(c) -基((c) は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1R_1 、N-基(R_1 及び R_1 、は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC1-C10アルキル基を表し、
- B_4 は、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_m$ R $_1$)-基(R $_1$ 及びmは、前記と同一の意味を表す。)を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 A_3 が水素原子ではない。 $\}$ 、
 - (ii) $R_1 B_4 CO R_4 B_4$ ' -基(R_1 、 B_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表し、 B_4 ' は、 B_4 と同一又は相異なり、 B_4 と同一の意味を表す。但し、
- 10 B_4 がチオ基のとき、 R_2 が水素原子ではない。)又は $D_2-R_4-B_4$ -基(D_2 、 R_4 及び B_4 は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (iii) R_2 SO_2 NR_1 基(R_2 は、前記と同一の意味を表す。 但し、水素原子を除く。 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (iv) (b) -基((b) は、前記と同一の意味を表す。)、
- 15 (v)(c) -基((c)は、前記と同一の意味を表す。)又は (vi) R_1A_1 N-N R_1 '-基(R_1 、 A_1 及び R_1 'は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_5 は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニレン基、又は、C2-C10アルキニレン基を表す。〕
- (6) F群: $A_5 B_5 R_6 \bar{x}$ [A_5 は、 $D_4 \bar{x}$ (D_4 は、前記と同一の意味を \bar{x} 表す。)、 $D_1 \bar{x}$ (D_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 \bar{x}$ (D_3 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは $A_4 SO_2 \bar{x}$ (A_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2 C10アルキル基、又は、 $C_2 B_1 \bar{x}$ ($C_2 C10$ の意味を表す。)、 $C_3 \bar{x}$ ($C_3 C10$ の意味を表す。)、 $C_4 \bar{x}$ ($C_4 C10$ の意味を表す。)、 $C_5 \bar{x}$ ($C_5 C10$ の意味を表す。)若しくは $C_5 C10$ の意味を表す。)若しくは $C_5 C10$ の意味を表し、 $C_5 C10$ の意味を表す。)で表し、 $C_6 C10$ の意味を表す。〕

(7) G群: A₆-B₅-R₆-基

 $[A_6]$ は、(a) $-R_4$ -基((a)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、又 は、C2-C10アルケニル基、又は、C2-C10アルキニル基、又は、ハロゲン原子、R2 $-B_1-基(R_2及びB_1は、前記と同一の意味を表す。)、<math>D_5-基(D_5は、前記$ と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。) 若しくは A2-CO-基(A2は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルケニ ル基、又は、ハロゲン原子、 R_2-B_1- 基(R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表 す。)、 D_5 -基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_5 は、前記と 同一の意味を表す。)若しくは A_2 -CO-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、(b)-基((b)は、前記と同一の 10 意味を表す。)、(c)−基((c)は、前記と同一の意味を表す。)、D₄−基 $(D_4$ は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 -基 $(D_1$ は、前記と同一の意味を表 す。) 若しくはD₃-基(D₃は、前記と同一の意味を表す。) で置換されたC3-C10 アルケニル基、又は、 D_4 -基(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 -基(D_1 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは D_3 -基(D_3 は、前記と同一の意味 15 を表す。) で置換されたC3-C10アルキニル基を表し、B₅及びR₆は、前記と同一の 意味を表す。]

である。

(8) H群:

D₂-N (- (O)_n-A₁) -R₆-基 (D₂、n、A₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。
 味を表す。)、D₂-基 (D₂は、前記と同一の意味を表す。但し、シアノ基を除く。)、R₁ (R₁' (O)_n) N-CR₁' '=N-R₆-基 (R₁、R₁' 、n及びR₆は、前記と同一の意味を表し、R₁' 'は、R₁と同一又は相異なり、R₁と同一の意味を表す。)、R₁- (O)_n-N=CR₁' -NR₂-R₆-基 (R₁、n、R₁' 、R₂及びR₆は、前記と同一の意味を表す。)、R₂-B₃-NR₁-CO-NR₁' -R₆-基 (R₂、B₃、R₁、R₁' 及びR₆は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-CO-NR₁-R₆-基 (D₂、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。)
 又はA₂-COCO-NR₁-R₆-基 (A₂、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表

す。)

である。

(9) I 群:

 $A_7 - B_6 - N$ ((O) $_n R_1$) $- R_6 -$ 基 [A_7 は、ハロゲン原子で置換されてもよ いC2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、C3-C10ハロアルキニル基、R2-B1 $-R_4-基(R_2, B_1$ 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_4-R_4-基(D_4)$ $_4$ 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5-R_4- 基(D_5 及び R_4 は、前記と 同一の意味を表す。)、 $D_1 - R_4 - 基(D_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。$)、(b) $-R_4$ -基((b)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(c)- R_4 -基((c)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 - R_4 -基(D_2 及 10 び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_3-R_4- 基(D_3 及び R_4 は、前記と同 一の意味を表す。)、 $A_4-SO_2-R_4-基(A_4$ 及び R_4 は、前記と同一の意味を 表す。)又は A_2 -CO- R_4 -基(A_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)を 表し、B。は、カルボニル基又はチオカルボニル基を表し、n、R,及びR。は、前 記と同一の意味を表す。]、 $A_8 - CS - N((O)_n R_1) - R_6 - 基[A_8 は、$ 15 水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、n、 R,及びR。は、前記と同一の意味を表す。]、

、前記と同一の意味を表す。)を表し、B₃、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意 味を表す。]、 A_8 '- B_2 '-CS-N((O) $_nR_1$)- R_6 -基[A_8 'は、 C1-C10アルキル基又はC2-C10ハロアルキル基を表し、 B_2 'は、前記と同一の意味 を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]、 A_8 '-S-B₃'-N ((O) $_{n}R_{1}$) $-R_{6}$ -基 [A $_{8}$ '、n、R $_{1}$ 及びR $_{6}$ は、前記と同一の意味を表 し、B、'は、カルボニル基又はスルホニル基を表す。]又はA,''-SO2-N $((O)_n R_1) - R_6 - 基 [A_7]'$ は、C2-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置 換されたC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキニル 基、 $R_2-B_1-R_4$ '-基(R_2 、 B_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_4 - R_4$ '-基(D_4 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 - R_4 -$ 基(10 D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1-R_4 '-基(D_1 及び R_4 'は 、前記と同一の意味を表す。)、(b) $-R_4$ '-基((b)及び R_4 'は、前記と 同一の意味を表す。)、(c) $-R_4$ '-基((c)及び R_4 'は、前記と同一の意 味を表す。)、 D_2-R_4- 基(D_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、N O_2-R_4- 基(R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は A_2-CO-R_4- 基(A_2 15 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一 の意味を表す。] である。

(10) J群: A₇-CO-基(A₇は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉CS-基(A₉は、A₇又はA₈を表す。)、又は、A₉'(O)_mN=C(A₉)-基(A₉'は、A₇'又はA₈'を表し、m及びA₉は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₂-COCO-基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₂-COCO-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉-CO-B₁'-R₆-基(A₉及びR₆は、前記と同一の意味を表し、B₁'は、オキシ基又はチオ基を表す。
6 但し、B₁'がオキシ基のとき、A₉は、A₈ではない。)、又は、A₉-CS-B₁'-R₆-基(A₉、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-SO₂-B₁'-R₆-基(A₇''、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-SO₂-B₁'-R₆-基(A₇''、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-SO₂-B₁'-R₆-基(A₇''、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₈-SO₂-B₁'-R₆-基(A₈、B₁'及びR₆は、は

5.

10

である。

、前記と同一の意味を表す。但し、A。は、水素原子となることはない。)、又は 、A₉'-B₂'-B₃-B₁'-R₆-基(A₉'、B₂'、B₃、B₁'及びR₆は、 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、(b)-基((b)は、前記と同一の意 味を表す。) 若しくは(c) -基((c) は、前記と同一の意味を表す。) で置換 されたC2-C10アルケニル基 である。

(11) K群: A₁₀-N((O)_nR₁)-CO-R₆-基[A₁₀は、水素原子(但 し、nは0ではない。)、 A_7 '' $-SO_2$ -基(A_7 ''は、前記と同一の意味を 表す。)、 A_8 - SO_2 - 基(A_8 は、前記と同一の意味を表す。但し、 A_8 は、水 素原子とはならない。)、A,'O-基(A,'は、前記と同一の意味を表す。但 し、nは1ではない。)、A。'-基(A。'は、前記と同一の意味を表す。但し 、nが0のとき、Ag'を除く。)、RgOCHg-基(Rgは、前記と同一の意味を 表す。)、 A_2 -CO- R_4 -基(A_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は A_2 -CO-CH (CH₂CO-A₂) -基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。) を 15 表し、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。] である。

(12) L群: A₁₀'-N((O)_nR₁)-SO₂-R₆-基[A₁₀'は、水素原 子(但し、nは0ではない。)、 A_g ' $O-基(A_g$ 'は、前記と同一の意味を表 す。但し、nは1ではない。)、 A_9 ' -基(A_9 ' は、前記と同一の意味を表す 。但し、nが0のとき、 A_8 'を除く。)、 R_2 -CO-基(R_2 は、前記と同一の 20 意味を表す。)、 A_2-CO-R_4- 基(A_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-CH(CH₂CO-A₂)-基(A₂は、前記と同一の意味を表す 。)を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]、 A_9 '' R_1 N-S O₂-N((O)_nR₁')-R₆-基[A₉', は、水素原子又はA₉'-基(A₉' は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_1 、n、 R_1 '及び R_6 は、前記と同一 の意味を表す。] 又は(b) -SO₂-N((O)_nR₁') -R₆-基[(b)、n 、R、'及びR。は、前記と同一の意味を表す。]

- (13) M群: R_1 (R_2 S) $C=N-R_6-$ 基(R_1 、 R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_2 B(R_2 'B') $C=N-R_6-$ 基(R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 R_2 'は、 R_2 と同一又は相異なり、 R_2 と、同一の意味を表し、B及びB'は、同一又は相異なり、オキシ基又はチオ基を表す。)、 R_1R_1 'Nー(R_2 S) $C=N-R_6-$ 基(R_1 、 R_1 '、 R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_1N=C$ (SR_2) $-NR_2$ ' $-R_6-$ 基(R_1 、 R_2 、 R_2 '及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 (R_1 'O) $N-R_6-$ 基(R_1 、 R_1 '及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)
- 10 (14) N群: A_{11} -P (=O) (OR $_1$ ') $-R_4$ -基 [A_{11} は、 R_1 -基 (R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 O-R $_6$ -基 (R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 OCO-CHR $_0$ -基 (R_1 及び R_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_1 '及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。] である。
- III. $(Y_A)_q$ において、 Y_A は、炭素原子上の置換基であって、下記のX群又はY群の基を表し、qは、0、1、2、3又は4を表し、p(pは、前記と同一の意味を表す。)とqとの和は5以下であり、qが2以上のとき、 Y_A は、同一又は相異なり、qが2以上のとき、隣接している2個の同一又は相異なる Y_A は、Z群の基をなして、A環と縮環してもよい。
- (1) X群: M_a-基[M_aは、R_b-基(R_bは、ハロゲン原子で置換されてもよい C1-C10アルキル基を表す。)、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、R_c-B_a-R d-基(R_cは、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、B_aは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表し、R_dは、単結合又はC1-C10アルキレン基を表す。)、HO-R_d-基(R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-R_d-基(R_eは、水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-CO-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eO-CO-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eO-CO-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、HO-CO-CH=CH-

基、 R_eR_e ' $N-R_d-$ 基(R_e 及び R_e ' は、同一又は相異なり、 R_e は、前記と同一の意味を表し、 R_e ' は、 R_e と同一の意味を表し、 R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_e-CO-NR_e$ ' $-R_d-$ 基(R_e 、 R_e ' 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_bO-CO-N$ (R_e) $-R_d-$ 基(R_b 、 R_e 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' $N-CO-R_d-$ 基(R_e 、 R_e ' 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' $N-CO-NR_e$ '' $-R_d-$ 基(R_e 、 R_e ' 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' $N-CO-NR_e$ '' $-R_d-$ 基(R_e 、 R_e ' 及び R_e '' は、同一又は相異なり、 R_e 及び R_e ' は、前記と同一の意味を表し、 R_e '' は、 R_e と同一の意味を表し、 R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' N-C($=NR_e$ '') $-NR_e$ ''' $-R_d$ -基(R_e 、 $-R_e$ '' 及び $-R_e$ '' は、同一又は相異なり、 $-R_e$ 、 $-R_e$ 2 及び $-R_e$ 3 は、前記と同一の意味を表し、 $-R_e$ 4 は、 $-R_e$ 6 は、 $-R_e$ 7 は、 $-R_e$ 7 と同一の意味を表し、 $-R_e$ 8 は、 $-R_e$ 8 に、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 は、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 は、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 は、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 は、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 と同一の意味を表す。)、 $-R_e$ 9 に、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 と同一の意味を表す。))、 $-R_e$ 9 に、 $-R_e$ 9 なび $-R_e$ 9 なが

15 (2) Y群: $M_b - R_d - \bar{A}$ [M_b は、 $M_c - \bar{A}$ { M_c は、 $M_d - R_d$ ' $- \bar{A}$ { M_d は、 M_a - \bar{A} (M_a は、前記と同一の意味を表す。) で置換されてもよいピリジル基、 $M_a - \bar{A}$ (M_a は、前記と同一の意味を表す。) で置換されてもよいピリジル基、 $M_a - \bar{A}$ (M_a は、前記と同一の意味を表す。) で置換されてもよいナフチル基、(M_a は、前記と同一の意味を表す。)、(M_a は、前記と同一の意味を表す。)、(M_a 0 の意味を表す。)、(M_a 1 (M_a 2)。)、(M_a 3 (M_a 4)。) ない前記と同一の意味を表す。)、(M_a 4 (M_a 5)。)、(M_a 6)。) ない前記と同一の意味を表す。)、(M_a 7)。) ない前記と同一の意味を表す。)、(M_a 8)。)、(M_a 9)。) ない前記と同一の意味を表す。)、(M_a 9)。) ない前記と同一の意味を表す。)、(M_a 9)。) ない前記と同一

(d)
$$N \rightarrow B_b$$

(d) -基(1 は、2、3 又は4 であり、 B_b は、オキシ基又はチオ基を表す。) 又は

(e)
$$B_b = (CH_2)_1$$

25 (e) -基(1及び B_b は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_d 'は、 R_d と

同一又は相異なり、 R_a と同一の意味を表す。 $\}$ を表す。 $\}$ 、 M_c $-B_a$ - 基(M_c 及 VB_a は、前記と同一の意味を表す。 $\}$ 、 M_c - CO - 基(M_c は、前記と同一の意味を表す。 $\}$ 、 M_c + CO + 区

は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_c-SO_2-NR_e-$ 基(M_c 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)又は $M_cR_eN-SO_2-$ 基(M_c 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_d は、前記と同一の意味を表す。〕である。

(3) Z群: -N=C((Y_a) $-Y_a$ ' -基((Y_a) 水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルコキシ基を表し、 (Y_a) がは、オキシ基、又は、チオ基、又は、C1-C10アルキル基で置換されてもよいイミノ基を表す。)、 (Y_b) 、 (Y_b) 、 (Y_b) が、は、同一又は相異なり、メチレン基、又は、オキシ基、又は、チオ基、又は、スルフィニル基、又は、C1-C10アルキル基で置換されてもよいイミノ基を表し、 (Y_b) は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C4アルキレン基、又は、オキソ基を有してもよいC1-C4アルキレン基を表す。)又は (Y_c) である。

IV. Q_Aは、

20

水酸基、 (b) -基 ((b) は、前記と同一の意味を表す。)、 $A_9-B_6-B_c-$ 基 [A_9 及び B_6 は、前記と同一の意味を表し、 B_c は、オキシ基又は-N ((O) $_m$ R₁) -基 ($_m$ Dび R_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。但し、 A_9 が水素原子のとき、 B_c は、スルホニル基ではない。]、 A_7 ''-SO $_2-B_c$ -基(A_7 '' $_m$ Dび B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 $A_8-SO_2-B_c$ -基(A_8 Dび B_c は、前記と同一の意味を表す。但し、 A_8 は水素原子とはならない。)、 R_1R_1

N-SO₂-B_c-基(R₁、R₁'及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、(b)-SO₂-B_c-基((b)及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、A₉'-B_c-基(A₉'及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、D₅-R₄-B_c-基(D₅、R₄及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、M_c-B₃-B_c-基(M_c、B₃及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)又はM_c-B_c-基(M_c及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)又はM_c-B_c-基(M_c及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)を表す。

V. T_A は、水素原子、 A_9 ' -基(A_9 ' は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 R_4-$ 基(D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は M_c- 基(M_c は、前記と同一の意味を表す。)を表す。

10 VI. K_A は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_A は、水素原子、C1-C10アルキル基又は M_b -基(M_b は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 K_A とし、C1-C10アルキレン基又は-C(M_a ')-C(M_a ')-C(M_a '))-C(M_a '))-C(M_a ')) -C(M_a ')) -C(M_a ')) -E(M_a '、 M_a "、 M_a "、 M_a ")、及び M_a " は、同一又は相異なり、 M_a と同一又は相異なり、水素原子又は M_a を表す。)をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]で示されるシンナモイル化合物;

4. 式 (IV)

20

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、X。は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピランー4ーイリ

デン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置 換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換された C2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置換されたC3-C10アルキニル基、又は 、 $a_0 - r_1 - b - r_1$ 'ー基 { a_0 は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたメチル 基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルホ ニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、r₂O -CO-基(r₂は、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキル基 を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及びr'は、同一又は相異なり、 水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、 a_1 -NH-CO-基(a_1 は、C1-C10 アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、 $a_1'-CO-基(a_1'$ は 、モルホリノ基を表す。)、r $r'N-CH_2$ -基(r 及びr'は、前記と同一の意味 を表す。)、 r_0 -(O) $_1$ -CONH-CH $_2$ -基(r_0 は、C1-C10アルキル基を 表し、1は0又は1を表す。)、 $r-OCH_2-$ 基(rは、前記と同一の意味を表 す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基又はスル ホメチル基を表し、 \mathbf{r}_1 は、C1-C10アルキレン基を表し、 \mathbf{r}_1 'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基 又はイミノ基を表す。 $}$ 、又は、 $a_2-y-CO-NH-基$ (a_2 は、C1-C10アル コキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表 す。)、又は、 $r_0O-COCO-NH-基$ (r_0 は、前記と同一の意味を表す。) 、又は、 a_3 $-z-NH-基(<math>a_3$ は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキ シ基、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換され たC1-C10アルキル基を表し、zは、カルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又 は、 a_4 - NHCO-基 { a_4 は、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニル オキシ基、又は、 r_0 -SO₂-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基、又は、 r 〇-CO-基(rは、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニ ル基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ro-Co-(ro-CoCH₂)C $H-基(rは、前記と同一の意味を表す。)を表す。<math>}$ 、又は、 a_5-NHSO_2- 10

基(a_5 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、 r_0 NHCS、 r_0 ON=CH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC(r_0 以、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC(r_0 以、 r_0 以 r_0 以

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は 2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。

 q_a は、 r_a - O - 基 $\{r_a$ は、 水素原子、又は、C1 - C10 アルキル基、又は、C3 -C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、roro'N-CH2-基(ro 及び r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、 $rOCH_2$ -基(rは、前記と同一の意 味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アル コキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換 されたC1-C10アルキル基、又は、r₃-r₁-基(r₃は、フェニル基又はピリジル 基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基 、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及 び r_4 'は、同一又は相 異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、 C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を 20 表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 r_b -基(r_b は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)又は r_3 '一基(r_3 'は 、 r $_3$ と同一又は相異なり、 r $_3$ と同一の意味を表す。)を表し、 K $_a$ は、水素原子 、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、Laは、水素原子又はC1-C10アルキ ル基を表し、KaとLaとは、C1-C10アルキレン基又は1,3-ブタジエニレン基を なすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物;

5 5. 式 (V)

$$(Y_a)_{q,X} \xrightarrow{(X_a)_p - a} H \xrightarrow{Q} H \xrightarrow{Q_a} K_a$$

$$(Y)$$

[式中、aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表し、

 X_a は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロ ゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコ 10 キシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置換さ れたC3-C10アルキニル基、又は、a。-r,-b-r,'-基{a。は、C1-C10アル キルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメ チル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基 15 、C2-C10アルキニル基、r₂O-CO-基(r₂は、C1-C10アルキル基又は水酸基で 置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及 H-CO-基(a,は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す 。)、 a_1 '-CO-基(a_1 'は、モルホリノ基を表す。)、 r_1 'N-CH2-基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。)、r₀-(O)₁-CONH-CH₂-基 $(r_0$ は、C1-C10アルキル基を表し、1は0又は1を表す。)、r-OC H_2 -基(rは、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を

表す。)、シアノ基又はスルホメチル基を表し、 r_1 は、c1-c10アルキレン基を表し、 r_1 は、単結合又はc1-c10アルキレン基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。}、又は、 $a_2-y-cO-n$ H-基(a_2 は、c1-c10アルコキシ基で置換されたc2-c10アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 $r_0O-cOco-nH-$ 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 $a_3-z-nH-$ 基(a_3 は、c2-c10アルケニル基、又は、c1-c10アルコキシ基、c1-c10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたc1-c10アルキル基を表し、z は、カルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 $a_4-nHco-$ 基 $\{a_4$ は、c1-c10アルコキシ 基、又は、c3-c10アルケニルオキシ基、又は、 r_0-sO_2- 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはc1-c10アルコキシ基で置換されたc2-c10アルキル基、又は、c3-c10アルゲニル基で置換されたc2-c10アルキル基、又は、c3-c10アルゲニル基で置換されたc2-c10アルキル基、又は、c3-c10アルゲニル基で置換されたc2-c10アルキル基、又は、c3-c100円の意味を表す。)、シアノ基若しくはc1-c100円の意味を表す。)、シアノ基若しくはc1-c100円の意味を表す。)を表す。

5 }、又は、 a_5 -NHSO $_2$ -基(a_5 は、C1 - C10 F ルコキシ基で置換されたC2 - C10 F ルキル基を表す。)、又は、 r_0 ON = CH -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC + SNH + 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC + SNH + 基(r_0 は、前記と同一の意味を表し、+ CNH CO + SNH C

20 CH_2 -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、pは、1、2又は3を表し、pが2以上のとき、 X_a は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、q は、0、1 又は2 を表し、q が 2 以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。

コキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。}、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及 び r_4 'は、同一又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 t_b -基(t_b は、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)又は t_a 'は、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a 化、水素原子、 t_a 、 t_a 、

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物;

6. 式 (VI)

10

$$(Y_a)_{q,X} \xrightarrow{O} q_a \qquad (VI)$$

$$(X_a)_p \xrightarrow{a} H \qquad O \qquad N \qquad CH_3$$

20 [式中、 a は、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 x は、メチン基又は窒素原子を表し、

X_aは、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、

テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロ ゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコ キシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置換さ れたC3-C10アルキニル基、又は、 $a_0-r_1-b-r_1$ '-基 $\{a_0$ は、C1-C10アル キルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメ チル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基 、C2-C10アルキニル基、 r_2 O-CO-基(r_2 は、C1-C10アルキル基又は水酸基で 置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及 H-CO-基(a₁は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す 。)、a₁'-CO-基(a₁'は、モルホリノ基を表す。)、rr'N-CH₂-基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。)、r₀-(O)₁-CONH-CH₂-基 $(r_0$ は、C1-C10アルキル基を表し、1は0又は1を表す。)、 $r-OCH_2$ -基(rは、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を 表す。)、シアノ基又はスルホメチル基を表し、r,は、C1-C10アルキレン基を表 し、 r 1 'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、 b は、オキシ基、チオ基、ス ルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。}、又は、a₂-y-CO-N H-基(a_2 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表し、yは 、オキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COCO-NH-基(r_0 は、 前記と同一の意味を表す。)、又は、a3-z-NH-基(a3は、C2-C10アルケニ 20 ル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基 若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zは、カルボニル基又は スルホニル基を表す。)、又は、a4-NHCO-基{a4は、C1-C10アルコキシ 基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r_0 -SO₂-基(r_0 は、前記と同 一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換されたC2-.25C10アルキル基、又は、rO-CO-基 (rは、前記と同一の意味を表す。)、シア ノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r O - C $O-(rO-COCH_2)$ CH-基(rは、前記と同一の意味を表す。) を表す。

20

25

なすことがある。

 $}$ 、又は、 a_5 - NHSO $_2$ - 基(a_5 は、C1 - C10 T ルコキシ基で置換されたC2 - C10 T ルキル基を表す。)、又は、 r_0 ON = CH - 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC SNH - 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC(- S r_0 ')= N - 基(r_0 は、前記と同一の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又は、(r_0 O) $_2$ P(= O) CH $_2$ - 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、p は、1、2 又は3 を表し、p が2 以上のとき、 X_a は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は 2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。

 q_a は、 r_a -O-基 { r_a は 、 水素原子、又は、C1-C10 アルキル基、又は、C3-C10 アルケニル基、又は、C3-C10 アルキニル基、又は、 r_0 r_0 'N $-CH_2$ - 基(r_0 及び r_0 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 - CO - 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10 アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10 アルキル基、又は、 r_3-r_1 - 基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及び r_4 'は、同一又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10 アルキル基、又は、C3-C10 アルケニル基、又は、C2-C10 アルナニル基、又は、C1-C10 アルカナン共工器検 されたC2-C10 アルキル基を

C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 r_b 一基(r_b は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)又は r_3 '一基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキレン基又はC1-C10アルキ

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

5 7. 式 (VII)

$$(Y_a')_{q' \setminus X}$$

$$X_a' \longrightarrow H$$

$$O$$

$$V_{q_a'}$$

$$CH_3$$

$$(VII)$$

[式中、xは、メチン基又は窒素原子を表し、 X_a 'は、炭素原子上の置換基で、シ アノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン 基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、シアノ基で置換されたC2-C10アルケニル 基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は 10 、ヒドロキシ基で置換されたC3-C10アルキニル基、又は、a₀'-r₁-b-r₁'-基 { a o 'は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基、 r₂O-CO-基(r₂は、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキ ル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及びr'は、同一又は相異な り、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、a₁-NH-CO-基(a₁は、 C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、rr'N-CH。-基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -O-CONH-CH₂-基 $(r_0$ は、C1-C10アルキル基を表す。)、 $r-OCH_2$ -基(rは、前記と同一の意 味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基又 はスルホメチル基を表し、 r_1 は、C1-C10アルキレン基を表し、 r_1 'は、単結合又 はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホ 20 ニル基又はイミノ基を表す。 $}$ 、又は、 $a_2-y-CO-NH-$ 基(a_2 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ

基を表す。)、又は、 $r_0O-COCO-NH-基$ (r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 $a'_3-CO-NH-基$ (a'_3 は、C1-C10アルコキシ基で置換された C1-C10アルキル基を表す。)、又は、 $a_4-NHCO-基$ { a_4 は、C1-C10アルコキシ基で置換された C1-C10アルキル基を表す。)、又は、 $a_4-NHCO-基$ { a_4 は、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 $r_0-SO_2-基$ (r_0 は、前記 c_2-C10 アルキル基、又は、 c_3-C10 アルケニルオキシ基、スは、 c_4-C10 アルコキシ基で置換された c_4-C10 アルキル基、又は、 c_4-C10 アルキル基、又は、 c_4-C10 アルキル基、又は、 c_4-C10 アルキル基、又は、 c_4-C10 アルキル基、又は、 c_4-C10 アルコキシ基で置換された c_4-C10 アルキル基を表す。)を表す。 c_4-C10 アルキル基を表す。)又は、 c_4-C10 アルコキシ基で置換された c_4-C10 アルキル基を表す。)又は、 c_4-C10 アルキル基を表す。)、又は、 c_4-C10 アルキル基を表す。)又は、 c_4-C10 アルキル基を表す。)、又は、 c_4-C10 アルキル基を表す。)、又は、 c_4-C10 アルキル基を表す。)、又は、 c_4-C10 0分に c_4-C

15 Y_a 'は、ハロゲン原子、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、Q'は 0 又は 1 を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される2(1H)-ピリジノン化合物:

8. 式 (VIII)

$$(Y_a)_{q,X} (YIII)$$

$$(X_a)_{p} \stackrel{Q}{\longrightarrow} a$$

$$H \qquad 0$$

$$V_{t_a} \stackrel{Q}{\longrightarrow} V_{t_a}$$

「式中、aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表 し、X。は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又 10 は、テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10ア ルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置 換されたC3-C10アルキニル基、又は、a₀-r₁-b-r₁'-基{a₀は、C1-C10 アルキルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換され たメチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニ 15 ル基、C2-C10アルキニル基、r,O-CO-基(r,は、C1-C10アルキル基又は水酸 基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及びr'は、同一又は相異なり、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、 a_1 $-NH-CO-基(a_1$ は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を 表す。)、 a_1 '-CO-基(a_1 'は、モルホリノ基を表す。)、 r_1 'N-CH2-20 基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。)、roー(O)1-CONH-CH2 -基(roは、C1-C10アルキル基を表し、1は0又は1を表す。)、r-OCH2-基(r は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意

味を表す。)、シアノ基又はスルホメチル基を表し、 r_1 は、C1-C10アルキレン基を表し、 r_1 は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、 p_1 は、単結合又は p_2 00 に、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。)、又は、 p_2 0 に、 p_3 1 に、 p_4 2 に、 p_4 3 に、 p_5 4 に、 p_6 6 に、 p_6 7 に、 p_6 8 に、 p_6 9 に、 p_7 9 に、

yは、オキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COCO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 a_3 -z-NH-基(a_3 は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zは、カルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 a_4 -NHCO-基 { a_4 は、C1-C10アルコ

10 キシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r_0 - SO_2 -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換された C2-C10アルキル基、又は、rO-CO-基(rは、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、rO-CO-(rO-COCH $_2$) CH-基(rは、前記と同一の意味を表す。)を表

す。 $}$ 、又は、 a_5 -NHSO $_2$ -基(a_5 は、C1-C10アルコキシ基で置換された C2-C10アルキル基を表す。) 、又は、 r_0 ON=CH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。) 、又は、 r_0 NHCSNH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。) 、又は、 r_0 NHC($-Sr_0$ ')=N-基(r_0 は、前記と同一の意味を表し、 r_0 ' は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。) 、又は、(r_0 O) $_2$ P(

=O) CH_2 - 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、p は、1、2 又は 3 を表し、p が 2 以上のとき、 X_a は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は 2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。

コキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及 び r_4 'は、同一又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 t_b -基(t_b は、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)又は t_a 'は、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a 化、 t_a が表原子又は t_a 、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a が表原子又は t_a 、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)で表し、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表し、 t_a と同一又は 相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表し、 t_a と同一又は 相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は 相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は 相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は t_a で、 t_a と同一又は t_a と同一又は t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a と同一又は t_a を表す。)の意味を表す。)

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

9. 式(IX)

10

$$X_{a} \xrightarrow{H} O q_{a}$$

$$X_{a} \xrightarrow{I_{a}} H O N$$

20 〔式中、 X_a "は、シアノ基、ヒドロキシメチル基、カルボキシ基若しくはC1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC1-C10アルコキシ基、又は、 a_6-CONH -基(a_6 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルコキシ基を表す。)、又は、 $a_7-NHCO-C10$

基(a_7 は、メタンスルホニル基、又は、シアノ基、C1-C10アルコキシ基若しくは C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基を表す。)を表し、 q_a "は、水酸基、C1-C10アルコキシ基又はピペリジノ基を表し、 t_a "は、水素原 子又はC1-C10アルキル基を表す。〕

5 で示される2(1H)-キノリノン化合物;

10. 式(X)

10

15

20

$$(Y_{I})_{n}$$

$$X_{I} \xrightarrow{II}$$

$$O \qquad Oa$$

$$CH_{3}$$

$$(X)$$

[式中、 X_I は、シアノ基で置換されたC2-C4アルケニル基、 A_I $-R_I$ -O-基(A_1 は、C1-C4アルキルチオ基、C2-C4アルケニル基、C2-C4アルキニル基、C1-C4ア ルコキシカルボニル基、カルボキシ基、RR'N-CO-基(R及びR'は、同一又は 相異なり、水素原子又はC1-C4アルキル基を表す。)、 $RR'N-CH_2-基(R及)$ びR'は、前記と同一の意味を表す。)、 $R-OCH_2-基$ (Rは、前記と同一の意 味を表す。) 又はシアノ基を表し、 $R_{\rm I}$ はC1-C4アルキレン基を表す。) 、 $A_{\rm II}$ -(y) $_{\rm m}$ - z - N H - 基(A $_{\rm I}$ 」は、C2-C4 アルケニル基、又は、C1-C4 アルコキシ 基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換された C1-C4アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表し、zは、カルボニル基 又はスルホニル基を表し、mは、0又は1を表す。)又は A_{III} -NHCO-基 $(A_{III}$ は、メタンスルホニル基、又は、水酸基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4ア ルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル 基を表す。)を表し、a及びbは、同一又は相異なり、水素原子又はC1-C4アルキル 基を表し、Y₁は、ハロゲン原子、ニトロ基、C1-C4アルキル基又はC1-C4アルコキ シ基を表し、nは、0、1又は2を表し、nが2の場合には Y_I は相異なってよい .]

で示される2(1H)- ピリジノン化合物;

11. 式(XI)

$$(Y_{I})_{n}$$

$$X_{I} \stackrel{\text{(XI)}}{\longrightarrow} CH_{3}$$

[式中、 X_I 'は、シアノ基で置換されたC2-C4アルケニル基、 A_I '- R_I -O-基 $(A_I$ 'は、C1-C4アルキルチオ基、C2-C4アルケニル基、C2-C4アルキニル基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基又はシアノ基を表し、 R_I は、C1-C4アルキレン基を表す。)、 A_{II} - $(y)_m$ -z-NH-基 $(A_{II}$ は、C2-C4アルケニル基、又は、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルキル基を表し、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルキル基を表し、C1-C4アルキル基で置換されたC1-C4アルキル基を表し、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表す。)を表し、C1-C4アルキル基を表す。)を表し、C1-C4アルキル基を表し、C1-C40

15 で示される2(1H)- ピリジノン化合物;

12. 式(XII)

10

$$(Y_l)_n$$
 X_l
 $(Y_l)_n$
 $(Y_l)_n$

式 (XII)

[式中、 X_1 'は、シアノ基で置換されたC2-C4アルケニル基、 A_1 '- R_1 -O-基(A_1 'は、C1-C4アルキルチオ基、C2-C4アルケニル基、C2-C4アルキニル基、C1-C4アルコキシカルボニル基、Dルボキシ基又はシアノ基を表し、 R_1 は、C1-C4アルキレン基を表す。)、 A_{11} - (y) $_m$ -z-NH-基(A_{11} は、C2-C4アルケニル基、又は、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表し、zは、カルボニル基又はスルホニル基を表し、mは、0又は 1を表す。)又は A_{11} -NHCO-基(A_{11} は、メタンスルホニル基、又は、水酸基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表す。)を表し、a及びりは、n0、n0、n0、n1 又はn1 を表し、n2 の場合には n1 は相異なってよい。]

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

15 13. 式(XIII)

10

$$X_{11} \xrightarrow{\text{II}} H \xrightarrow{\text{O}} \text{Oa'} CH^{3}$$
 (XIII)

[式中、 $X_{1,1}$ は、カルボキシメトキシ基、ジメチルアミノカルボニルメトキシ基、3-ジメチルアミノプロポキシ基、2-ヒドロキシエトキシ基、シアノメトキシ基、メトキシアセチルアミノ基、2-メトキシエトキシカルボニルアミノ基、2-メトキシエチシステルアミノカルボニル基又はメトキシカルボニルメチルアミノカルボニル基を表し、a'及びb'は、同一又は相異なり、水素原子又はメチル基を表す。] で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

14. 式 (XIV)

20

$$X_{II}$$
, II ,

[式中、 X_{II} 'は、シアノメトキシ基、メトキシアセチルアミノ基、2-メトキシエチルアミノカルボニル基又はメトキシカルボニルメチルアミノカルボニル基を表し、a'及びb'は、同一又は相異なり、水素原子又はメチル基を表す。] で示される2(1H)-キノリノン化合物;

5 15.式(XV)

$$O$$
 O O O CH_3 CH_3

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

16. 式(XVI)

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

17. 式 (XVII)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

18. 式 (XVIII)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

19. 式(XIX)

HO O OCH₃

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

5 で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

20. 式(XX)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

21. 式(XXI)

$$NC \longrightarrow O \longrightarrow N \longrightarrow CH^3$$
 (XXI)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

22. 式 (XXII)

$$MeO \longrightarrow N \longrightarrow O \longrightarrow OH \longrightarrow CH_3$$
 (XXII)

で示される2(IH)-ピリジノン化合物;

23. 式(XXIII)

5 で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

24. 式 (XXIV)

$$\begin{array}{c|c}
O & OH \\
N & OH \\
N & CH_3
\end{array}$$
(XXIV)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物; 25.式 (XXV)

$$\begin{array}{c|c} \text{MeO} & \text{O} & \text{O} & \text{OH} \\ \hline \text{O} & \text{N} & \text{CH}_3 \end{array} \tag{XXV}$$

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

26. 式 (XXVI)

$$\begin{array}{c|c}
O & OH \\
O & N \\
O & CH_3
\end{array}$$
(XXVI)

で示される2(IH)-ピリジノン化合物;

27. 式 (XXVII)

5 で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

28. 式 (XXVIII)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物; 29. 式 (XXIX)

$$\begin{array}{c|c} H & O & OH \\ \hline \\ MeO & N & CH_3 \end{array} \tag{XXIX}$$

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

30. 式(XXX)

$$\begin{array}{c|c} \text{MeO} & \text{O} & \text{OH} \\ \text{O} & \text{OH} \\ \text{O} & \text{N} & \text{CH}_3 \end{array}$$

で示される2(1H)-ピリジノン化合物;

31. 式 (XXXI)

$$NC \longrightarrow O \longrightarrow OH$$
 (XXXI)

5 で示される2(1H)-キノリノン化合物;

32. 式(XXXII)

$$NC \longrightarrow O \longrightarrow OH$$
 (XXXII)

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

33. 式 (XXXIII)

$$MeO \longrightarrow \begin{matrix} H \\ O \\ O \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} O \\ N \\ H \end{matrix}$$
 (XXXIII)

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

34. 式 (XXXIV)

$$MeO \longrightarrow \begin{matrix} O & OH \\ N & O & H \end{matrix}$$
 (XXXIV)

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

35. 式 (XXXV)

5 で示される2(1H)-キノリノン化合物;

36. 式 (XXXVI)

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

37. 式 (XXXVII)

で示される2(1H)-キノリノン化合物;

38. 式 (XXXVIII)

$$MeO \xrightarrow{H} O \xrightarrow{O} OH (XXXVIII)$$

で示される2(IH)-キノリノン化合物;

·39. 式 (XXXIX-1)

$$X_{b} \xrightarrow{I_{1}} O$$
 (XXXIX-1)

5 [式中、X_bは、MeO-COCH₂NHCO-基、MeOCH₂CH₂O-CO-NH-基、MeOCH₂CH₂O-CO-NH-基、MeSO₂NH-CO-基、NCCH₂NH-CO-基、F₂C=CH-基、MeO-CO-(MeO-COCH₂-) CH-基、MeOCH₂CH₂NH-SO₂-基、MeO-NHCO-基又はCH₂-CHCH₂O-NHCO-基を表す。]、

10 式 (XXXIX-2)

$$X_{b} = \begin{pmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{pmatrix}$$
(XXXIX-2)

[式中、 X_b 'は、 $MeOCH_2CO-NH-$ 基又は $MeOCH_2CH_2NH-CO-$ 基を表す。]、

式 (XXXIX-3)
$$X_{b}$$

$$H$$

$$H$$

$$O$$
(XXXIX-3)

[式中、 X_b "は、 $MeSCH_2CH_2O-基$ 、 $HOCH_2CH_2OCH_2-$ 基又は $NC-CH_2CH_2-$ 基を表す。] 若しくは

式 (XXXIX-4)

(XXXIX-4)

 「式中、X_b"は、NCCH=CH-基、H₂NCOCH₂O-基、MeCOCH₂O -基、CH₃O-COCH₂SCH₂-基、テトラヒドロピラン-4-イリデンメチ ル基、CH₃O-COCO-NH-基又は(CH₃O)₂P(=O) CH₂-基を表す。

で示されるベンズアルデヒド誘導体又は6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノ 10 カルボニル]ピリジン;

40. 式(XL)

$$MeO \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow O$$
 (XL)

で示されるベンズアルデヒド誘導体; 41. 式 (XLI)

$$MeO \xrightarrow{H} \xrightarrow{H} O \qquad (XLI)$$

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

42. 式(XLII)

(XLII)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

43. 式 (LXIII)

(LXIII)

5 で示されるベンズアルデヒド誘導体;

44. 式 (LXIV)

(LXIV)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

45. 式 (XLV)

(XLV)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

(XTAI).

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

47. 式 (XLVII)

(XLVII)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

5 48. 式(XLVIII)

(XLVIII)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

49. 式(XLIX)

(XLIX)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

50. 式(L)

(T)

10 で示されるペンズアルデヒド誘導体;

51. 式 (LI)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

52. 式(LII)

$$H_2N$$
 (LII)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

53. 式(LIII)

5 で示されるベンズアルデヒド誘導体;

54. 式 (LIV)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

55. 式 (LV)

$$MeO \longrightarrow N \longrightarrow O$$
 (LV)

で示されるピリジンカルバルデヒド誘導体;

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

57. 式 (LVII)

$$MeO \underset{H}{\bigvee} O$$
 (VLII)

で示されるベンズアルデヒド誘導体;

58. 式 (LVIII)

5 で示されるベンズアルデヒド誘導体;

59. 前項39記載の、式 (XXXIX-1)、式 (XXXIX-2)、式 (XXXIX-3) 若しくは式 (XXXIX-4) で示されるベンズアルデヒド誘導体、又は、6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル] ピリジンと、式 (LIX)

[式中、 q_a は、 r_a -O-基 { r_a は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、 又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、roro'N-CH2 -基(r_0 及び r_0 'は、同一又は相異なり、C1-C10アルキル基を表す。)、 r_0 CH 2-基(rは、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、 r_0-CO- 基(r_0 は 、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、 アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、r, $-r_1$ -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、C1-C10アルキレン 基を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r 4 r_4 'N — 基(r_4 及び r_4 'は、同一又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10ア ルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10 アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となる ことはない。)を表し、 t_a は、 r_b -基(r_b は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)又は r_3 '-基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と 同一の意味を表す。)を表し、K_aは、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキ ル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 K_a と L_a とは、C1-C10アルキル C10アルキレン基又は1,3-ブタジエニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される化合物とを反応させることを特徴とする、式 (LIX-1)

$$X_{b} \xrightarrow{\text{\downarrow}} O \xrightarrow{q_{a}} K_{a}$$

$$X_{b} \xrightarrow{\text{\downarrow}} L_{a}$$

$$(LIX-1)$$

[式中、X_bは、MeO-COCH₂NHCO-基、MeOCH₂CH₂O-CO-

NH-基、MeOCH₂CH₂NH-CO-NH-基、MeSO₂NH-CO-基、NCCH₂NH-CO-基、F₂C=CH-基、MeO-CO-(MeO-COCH₂-) CH-基、MeOCH₂CH₂NH-SO₂-基、MeO-NHCO-基又はCH₂-CHCH₂O-NHCO-基を表し、 q_a 、 t_a 、 t_a 、 t_a 及び t_a は、前記と同一の意味を表す。]、式(LIX-2)

(LIX-2)

$$X_b = \begin{pmatrix} 0 & q_a & K_a \\ & & & \\ H & & & \\ &$$

[式中、 X_b 'は、 $MeOCH_2CO-NH-$ 基又は $MeOCH_2CH_2NH-CO-$ 基を表し、 Q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。]、式(LIX-3)

(LIX-3)

$$X_b$$
"
 H
 O
 q_a
 K_a
 L_a

[式中、 X_b "は、 $MeSCH_2CH_2O-基、HOCH_2CH_2OCH_2-$ 基又はNC10 $-CH_2CH_2-$ 基を表し、 Q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。]、式 (LIX-4)

$$(LIX-4)$$

[式中、 X_b "は、 $NCCH=CH-基、H_2NCOCH_2O-基、MeCOCH_2O$ $-基、CH_3O-COCH_2SCH_2-基、テトラヒドロピランー4ーイリデンメチル基、<math>CH_3O-COCO-NH-$ 基又は(CH_3O) $_2P$ (=O) CH_2- 基を表し、 Q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。]又は式(LIX-5)

5

[式中、 q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。] で示されるシンナモイル化合物の製造法;

60. 式(LX)

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、X。は、炭素原子上の置換基で、 10 シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換

されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシメチル基で置換されたC2-C10アルキニル基、又 は、 $a_{0c}-r_{1}-b-r_{1}$ '-基 $\{a_{0c}$ は、C1-C10アルキルチオ基で置換された メチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキル 5 スルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、 r₂O-CO-基(r₂は、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキ ル基を表す。)、 r r'N-CO-基(r及びr'は、同一又は相異なり、水素原子又 はC1-C10アルキル基を表す。)、 $a_1-NH-CO-基(a_1$ は、C1-C10アルコキシ 基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、a1'-CO-基(a1'は、モルホリ ノ基を表す。)、 $r r'N-CH_2-基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。)$ 10 、 r_0 -(O) $_1$ -CONH-CH $_2$ -基(r_0 は、C1-C10アルキル基を表し、1は 0又は1を表す。)、 $r-OCH_2-基(r$ は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 - CO-基(raは、前記と同一の意味を表す。)又はシアノ基を表し、raは、 C1-C10アルキレン基を表し、 r_1 'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは 、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。)、又 15 は、a₂-y-CO-NH-基(a₂は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10 アルキル基を表し、yはオキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COC $O-NH-基(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 $a_3-z-NH-基($ a₃は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカル ボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zはカルボニル 20 基又はスルホニル基を表す。)、又は、 a_4 - NHCO-基 { a_4 は、C1-C10アル コキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r_0-SO_2 -基(r_0 は、前 記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換され たC2-C10アルキル基、又は、 $r_0O-CO-基$ (r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 25 $r_0O-CO-(r_0O-COCH_2)$ CH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。}、又は、 a_5 - N H S O_2 - 基(a_5 は、C1-C10 P ルコキシ基で置換さ れたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、 $r_0ON=CH-基$ (r_0 は、前記と同一

の意味を表す。)、又は、 r_0 NHCSNH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC(-S r_0 ')=N-基(r_0 は、前記と同一の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又は、(r_0 O)。 P(=O)CH2-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、pは、1、2 又は3を表し、pが2以上のとき、 X_c は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、CI-C10アルキル基又はCI-C10アルコキシ基を表し、q は、0、1 又は 2 を表し、q が 2 以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なってもよい。

 t_c は、 t_c '-基{ t_c 'は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0 r_0 'N- CH_2 -基(r_0 及び r_0 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO 一基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、c1-c10アルコキシカルボニル基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたc1-c10アルキル基、又は、 r_3 - r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)を表す。)、又は、 r_3 -基(r_3 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 c_1 は、水素原子、ハロゲン原子又はc1-c10アルキル基を表し、 c_1 は、水素原子、又はc1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10アルキル基を表し、c1-c10

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物と、式 (LX')

 $r_c - V$ (LX')

20

 $[r_cは、t_c'と同一又は相異なり、t_c'と同一の意味を表し、Vは、脱離基を表す。$

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、

当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

5 で示される化合物とを反応させることを特徴とする、式(LX")

$$(Y_a)_q \xrightarrow{(X_c)_p - A} A \xrightarrow{O - Or_c} K_a$$

$$(LX")$$

 $[式中、A、X_c、Y_a、p、q、r_c、t_c、K_a及びL_aは、前記と同一の意味を表す。$

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法;

15 61. 式(LXI)

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_a は、炭素原子上の置換基で、 $a_{0a}-r_1-b-r_1$ '-基 $\{a_{0a}$ は、 r_2O-CO- 基(r_2 は、C1-C10アルキ

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、q は、0、1又は 2を表し、q が 2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なってもよい。

q_aは、r_a-O-基{r_aは、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0 r_0 'N- CH_2 -基(r_0 15 は、前記と同一の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味 を表す。)、 $rOCH_2-$ 基(rは、前記と同一の意味を表す。)、 r_0-CO- 基 (roは、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボ キシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又 は、 $r_3 - r_1$ - 基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一 20 の意味を表す。) を表す。) 、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r₄ r₄'N - 基(r₄及びr₄'は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は 、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で 置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。) を表し、 t_a は、 r_a 'ー基(r_a 'は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味 25 を表す。)又は r_3 '-基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を 表す。)を表し、K』は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 Laは、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、KaとLaとは、C1-C10アルキレン

基又は1、3-ブタジエニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物を加水分解することを特徴とする、式 (LXI')

(LXI')

$$(X_d')_p \overset{O}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}{\overset{Q_d'}}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}}{\overset{Q_d'}}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}{\overset{Q_d'}}}{\overset{Q_d'}}}{\overset{Q_d'}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}$$

[式中、Aは、前記と同一の意味を表し、 X_a 'は、炭素原子上の置換基で、炭素原子上の置換基で、 $a_{0\,d}$ 'ー r_1 一 $b-r_1$ '一基($a_{0\,d}$ 'は、カルボキシ基を表し、 r_1 、 r_1 '及びりは、前記と同一の意味を表す。)、又は、HO-COCO-NH-基 、又は、 $a_{3\,d}$ '一z-NH-基 ($a_{3\,d}$ 'は、カルボキシ基で置換されたC1-C10 アルキル基を表し、z は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 $a_{4\,d}$ '- NHCO-基($a_{4\,d}$ 'は、カルボキシ基で置換されたC1-C10 アルキル基、又は、カルボキシ基で置換されたC1-C10 アルキル基、又は、HO-CO-COCH₂) CH-基を表す。)を表し、

pは、前記と同一の意味を表し、pが 2以上のとき、 X_a 'は、同一又は相異なり、 Y_a 及び q は、前記と同一の意味を表す。

 q_a 'は、 r_a "-O-基 { r_a "は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0 r_0 'N $-CH_2$ -基(r_0 及び r_0 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 $+ OCH_2$ + U

の意味を表す。)を表す。}、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及 び r_4 'は、前記と同一の意味を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a 'は、 r_a "'-基(r_a "'は、 r_a "'と同一又は相異なり、 r_a "と同一の意味を表す。)又は r_3 '一基(r_3 'は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 r_a "と同一の意味を表す。)を表し、 r_a "と同一の意味を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法:

62. 式(LXII)

10

15

20

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_c は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシメチル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシメチル基で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、 a_0 c_1 c_1 c_2 c_3 c_4 c_5 c_6 c_6

基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、a1'-CO-基(a1'は、モルホリ ノ基を表す。)、rr'N-CH。-基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。) $(r_0-(O)_1-CONH-CH_2-基(r_0は、C1-C10アルキル基を表し、1は$ 0又は1を表す。)、r-OCH。-基(rは、前記と同一の意味を表す。)、r。 -CO-基(r₀は、前記と同一の意味を表す。)又はシアノ基を表し、r₁は、 C1-C10アルキレン基を表し、r,'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは 、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。}、又 は、a,-y-CO-NH-基(a,は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10 アルキル基を表し、yはオキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、r。O-COC $O-NH-基 (r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 $a_3-z-NH-$ 基(10 a₃は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカル ボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、 z はカルボニル 基又はスルホニル基を表す。)、又は、a4-NHCO-基{a4は、C1-C10アル コキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、ro-SO2-基(roは、前 記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換され 15 たC2-C10アルキル基、又は、roO-CO-基(roは、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r₀O-CO-(r₀O-COCH₂) CH-基(r₀は、前記と同一の意味を表す。)を表す。 } 、又は、a₅ - NHSO₂ - 基(a₅ は、C1-C10アルコキシ基で置換さ れたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、r₀ON=CH-基(r₀は、前記と同一 の意味を表す。)、又は、roNHCSNH-基(roは、前記と同一の意味を表す。 。)、又は、r₀NHC(-Sr₀')=N-基(r₀は、前記と同一の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又は、(r_0 O)2 P (= O) CH₂-基 (r₀は、前記と同一の意味を表す。) を表し、<math>pは、1、2又は3を表し、pが2以上のとき、X。は、同一又は相異なり、 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味 を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は

2を表し、qが2以上のとき、Y。は、同一又は相異なってもよい。

20

 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 K_a と L_a とは、C1-C10アルキレン基又は 1 , 3-ブタジエニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物と、式 (LXII')

 $t_{c}'-V$ (LXII')

[t_c 'は、 C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0r_0 'N-CH $_2$ -基(r_0 及び r_0 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3 - r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、Vは、脱離基を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

(LXII")

で示される化合物とを反応させることを特徴とする、式 (LXII")

 $Y_a)_a$ O OH X_a

[式中、A、 X_c 、 Y_a 、p、q、 t_c '、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。 尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法;

63. 式 (LXIII)

$$(Y_a)_q \xrightarrow{(X_e)_p - A} A \xrightarrow{O - q_e} K_a$$

$$(LXIII)$$

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_e は、炭素原子上の置換基で、 $H-b^*$ -基(b^* は、オキシ基又はチオ基を表す。)を表し、pは、1、2又は 3を表し、pが 2以上のとき、 X_e は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、q は、0、1又は 2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なってもよい。

15 q_e は、 r_e -O - \pm { r_e は、 C1 -C10 T N + N \pm 、 X \pm X \pm 、 X \pm X

基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_e は、 r_e 'ー基(r_e 'は、 r_e と同一又は相異なり、 r_e と同一の意味を表す。)又は r_3 'ー基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 r_3 は、水素原子、ハロゲン原子又は r_3 0、 r_3 2、 r_3 2、 r_3 3、 r_3 4、 r_3 5、 r_3 6、 r_3 6、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 8、 r_3 8、 r_3 8、 r_3 9、 r_3 8、 r_3 9、 r_3 9、 r_3 9、 r_3 9、 r_3 9、 r_3 1、 r_3 1、 r_3 2、 r_3 2、 r_3 3、 r_3 4、 r_3 5、 r_3 5、 r_3 6、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 7、 r_3 8、 r_3 9、 r_3

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物と、式 (LXIII')

 $a_{0e}-r_{1}$ "-V"

(LXIII')

15 [式中、 a_{0e} は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルス ルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、C1-C100アルコキシ基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルコキシ基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100円にC10円にC11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)、C11年の意味を表す。)又はシアノ基を表し、C11年の意味を表す。)の意味を表す。)又はシアノ基を表し、C11年の意味を表す。)と同一の意味を表し、C11年の意味を表す。)と同一の意味を表し、C11年に

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、

当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される化合物、1,3-プロパンスルトン又は1,4-ブタンスルトンとを反応させる ことを特徴とする、式 (LXIII")

$$(Y_a)_q$$
 $(X_e')_p$
 A
 $(LXIII'')$

[式中、 X_e 'は、 a_{0e} 'ー r_1 "ーb"ー基 $\{a_{0e}$ 'は、 a_{0e} ー基(a_{0e} は、前記と同一の意味を表す。)、3ースルホプロピル基又は4ースルホブチル基を表し、 r_1 "及びb"は、前記と同一の意味を表す。}を表し、A、 Y_a 、p、q、 q_e 、 t_e 、 K_a 10 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法;

15

- 64. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項1~38記載の化合物の使用;
- 65. 前項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型 20 コラーゲン遺伝子転写抑制組成物:
 - 66. I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導く ことにより組織の線維化を改善するための有効成分としての、前項1~38記載の 化合物の使用;
 - 67. 前項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする組織

線維化改善組成物;

- 68. 有効量の前項1~38記載の化合物を、組織の線維化を改善させる処置を必要とする哺乳動物患者に投与することを特徴とする組織線維化改善方法;
- 69. TGF-8の作用を抑制するための有効成分としての、前項1~38記載の化合物の使用:
- 70. 前項 $1\sim3$ 8記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするTGF-8作用抑制組成物;
- 71. TGF-8による毛髪退行期への移行促進を阻害して毛髪成長期の延長を導く ことにより養毛効果を得るための有効成分としての、前項1~38記載の化合物の

10 使用;

5

- 72. 前項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする養毛組成物;
- 73. 有効量の前項1~38記載の化合物を、養毛処置を必要とする哺乳動物患者に投与することを特徴とする養毛方法;
- 15 74. 慢性腎不全を治療するための有効成分としての、前項1~38記載の化合物 の使用;
 - 75. 前項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする慢性 腎不全治療剤;
- 76. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項2記 20 載の化合物の使用;
 - 77. 前項2記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラー ゲン遺伝子転写抑制組成物:
 - 78. 前項3記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物;
- 25 79. I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導く ことにより組織の線維化を改善するための有効成分としての、前項3記載の化合物 の使用;
 - 80. 前項4記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラー

ゲン遺伝子転写抑制組成物;

- 81. I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導く ことにより組織の線維化を改善するための有効成分としての、前項4記載の化合物 の使用:
- 5 82. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項10 記載の化合物の使用;
 - 83. 前項10記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物:
- 84. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項11 10 記載の化合物の使用:
 - 85. 前項11記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物;
 - 86. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項12 記載の化合物の使用:
- 15 87. 前項12記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物;
 - 88. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項5~ 9記載の化合物の使用;
- 89. 前項5~9記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コ 20 ラーゲン遺伝子転写抑制組成物;
 - 90. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項13 又は14記載の化合物の使用;
 - 91. 前項13又は14記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物;
- 25 92. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、前項15 ~38記載の化合物の使用:
 - 93. 前項15~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物:

等を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

5 本発明において、アルキル基、ハロアルキル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基及びアルキレン基における飽和炭化水素基は、分枝していてもよく、またその炭素原子の一部又は全部で環を形成してもよく、アルケニル基、アルケニルオキシ基、アルキニル基、アルキニルオキシ基、アルケニレン基及びアルキニレン基における不飽10 和炭化水素基は、分枝をもっていてもよく、またその炭素原子の一部又は全部で環を形成してもよく、その不飽和結合数は単数又は複数である。

本発明において、アルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、イソプロ ピル基、シクロヘキシル基、シクロプロピルメチル基等があげられ、ハロアルキル 基としては、例えば、2,2,2-トリフルオロエチル基等があげられ、アルコキ 15 シ基としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、シクロペンチルオキシ基、2-シクロヘキシルエトキシ等があげられ、アルキルチオ基としては、例えば、メチル チオ基等があげられ、アルキルスルフィニル基としては、例えば、メチルスルフィ ニル基等があげられ、アルキルスルホニル基としては、例えば、メチルスルホニル 基等があげられ、アルキレン基としては、例えば、メチレン基、エチルエチレン基 、1,4-シクロヘキシレン基等があげられ、、アルケニル基としては、例えば、 ビニル基、2-プロペニル基、3-メチル-2-ブテニル基、1、3-ブタジエニ ル基、3-シクロヘキセニル基等があげられ、アルキニル基としては、例えば、エ チニル基、2-プロピニル基、2-ペンテン-4-イニル基等があげられ、アルケ ニレン基としては、例えば、ビニレン基、プロペニレン、1、3-ブタジエニレン 基等があげられ、アルキニレン基としては、例えば、エチニレン基、プロピニレン 基等があげられる。

本発明において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子及び ヨウ素原子があげられる。 本発明において、ピリジル基は、2-ピリジル基、3-ピリジル基及び4-ピリジル基を含み、フリル基は、2-フリル基及び3-フリル基を含み、チエニル基は、2-チエニル基及び3-チエニル基を含み、ナフチル基は、1-ナフチル基及び2-ナフチル基を含む。

- 本発明において、脱離基としては、例えば、メシルオキシ基等のアルキルスルホ ニルオキシ基、例えば、トシルオキシ基等のアリールスルホニルオキシ基、例えば 、メトキシスルホニルオキシ基等のアルコキシスルホニルオキシ基、例えば、臭素 原子等のハロゲン原子等があげられる。
- 10 式(I)、(II)、(III)及び(IV)で示されるシンナモイル化合物(以下、各々、本発明化合物(I)、(II)、(III)及び(IV)と記すこともある)において、A環がピリジン環の場合は、また、式(V)で示されるシンナモイル化合物、式(VI)で示される2(IH)-ピリジノン化合物及び式(VIII)で示される2(IH)-キノリノン化合物(以下、各々、本発明化合物(V)、(VI)及び(VIII)と記すこともある)において、a環がピリジン環の場合は、また、式(VII)で示される2(IH)-ピリジノン化合物(以下、本発明化合物(VII)と記すこともある)において、xが窒素原子の場合は、そのN-オキシドも含む。

本発明化合物(V)、(VI)、(VII)及び(VIII)において、xがメチン基の場合、メチン基は置換基を有さない。

20

本発明化合物(I) ~ (VIII)、式(IX)で示される2(IH)-キノリノン化合物、式(X)で示される2(IH)-ピリジノン化合物、式(XI)で示される2(IH)-ピリジノン化合物、式(XIII)で示される2(IH)-ピリジノン化合物、式(XIII)で示される2(IH)-キノリノン化合物、式(XIII)で示される2(IH)-ピリジノン化合物及び式(XIV)で示される2(IH)-キノリノン化合物(以下、各々、本発明化合物(IX)、(X)、(XI)、(XII)、(XIII)及び(XIV)と記すこともある)、式(XV) ~ (XXXX)で示される2(IH)-ピリジノン化合物(以下、各々、本発明化合物(XV) ~ (XXXX)と記すこともある)及び式(XXXI) ~ (XXXXVIII)で示される2(IH)-キノリノン化合物(以下、各々、本発明化合物(XXXI) ~ (XXXXVIII)と

記すこともある)は、それらの薬理学上許容されうる塩も、同時に表す。薬理学上許容されうる塩とは、本発明化合物(I)~(XXXVIII)(以下、本発明化合物と記すこともある)の、無機酸との塩、有機酸との塩、無機塩基との塩又は有機塩基との塩を表す。無機酸との塩とは、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩等があげられ、有機酸との塩とは、例えば、酢酸塩、安息香酸塩等があげられ、無機塩基との塩とは、例えば、カリウム塩、ナトリウム塩等があげられ、有機塩基との塩とは、例えば、ナトリウム塩等があげられ、有機塩基との塩とは、例えば、ピリジン塩、モルホリン塩等があげられる。

本発明化合物(III)におけるX_A、Y_A、Q_A、K_A、L_A及びT_Aは、互いに独立に、D₁、D₂、D₃, D₄, D₅、R₀、R₀'、R₀'、R₁、R₁'、R₁'、R₁''、R₂、R₂'、R₃、R₄、R₄'、R₅、R₆、A₁、A₂、A₃、A₄、A₅、A₆、A₇、A₇''、A₇''、A₈、A₈'、A₉、A₉'、A₉''、A₁₀、A₁₀'、A₁₁、B、B'、B₀、B₁、B₁'、B₂、B₂'、B₃、B₃'、B₄、B₄'、B₅、B₆、(a)、(b)、(c)、(d)、(e)、M_a、M_a'、M_a''、M_a''、M_a''、M_a''、M_a''、R_e'''、R_e'''、R_e'''、R_e'''、R_e'''、R_e'''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、R_e''、

本発明化合物(VII)における X_a '、 Y_a '、 Q_a '及び t_a 'は、互いに独立に 、 a_0 '、 a_1 、 a_2 、 a_3 '、 a_4 、 a_5 、b'、r、r'、 r_0 、 r_1 、 r_1 '、 r_2 、 r_5 、 r_5 '、 r_a '、 r_b '及びyで表される基によって表される。

本発明において、(LX)、(LX')及び(LX'')における X_c 、 Y_a 、 r_c 及び t_c は、互いに独立に、 a_{0c} 、 a_1 、 a_1 '、 a_2 、 a_3 、 a_4 、 a_5 、b、r、r 、 r_0 、 r_0 '、 r_1 、 r_1 '、 r_2 、 r_3 、y及びzで表される基、及び、l で表される整数によって表される。

本発明において、(LXI)及び(LXI')における X_d 、 X_d '、 Y_a 、 Q_d 、 t_d 、 Q_d '及び t_d 'は、互いに独立に、 a_{0d} 、 a_{0d} '、 a_{3d} 、 a_{3d} 、 a_{3d} '、 a_{4d} 、 a_{4d} 、 b、 r_0 、 r_0 '、 r_1 、 r_1 '、 r_2 、 r_3 、 r_3 '、 r_4 、 r_4 '、 r_d 、 r_d '、 r_d 15 q1'、q2"、q3"、q40"、q40"、q60"、q60"、q60"、q7"、q60"、q7"、q80"。

- 本発明において、(LXIII)及び(LXIII'))における X_e 、 X_e '、 Y_a 、 Q_e 及び t_e は、互いに独立に、 a_{0e} 、 a_1 、 a_1 '、b''、r、r'、 r_0 、 r_0 '、r1、 r_2 、 r_3 、 r_3 '、 r_4 、 r_4 '、 r_e 及び r_e 'で表される基によって表される
- 本発明化合物(I)のY_aのとりうる置換基Y₀群において、「6-10員環のアリール基」とは、単環又は縮合環の芳香族炭化水素環をなす基を表し、例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、6-インダニル基等があげられ、「5-10員環のヘテロアリール基」とは、単環又は縮合環の芳香族複素環をなす基

10

を表し、例えば、2-フリル基、3-フリル基、2-チエニル基、3-チエニル基 2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、2-キノリル基等があげられ 、「不飽和結合を含んでもよい3-10員環の炭化水素環若しくは複素環をなす基 」とは、単環又は縮合環を含み、2-シクロヘキセニル基、2-モルホリニル基、 4-ピペリジル基等があげられ、これらは単数又は同一又は相異なる複数の前記の M₃-基で置換されてもよい。

本発明化合物(I)のY。のとりうる置換基Z。群において、「A環と縮環する基」は、ハロゲン原子、C1-C10アルコキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、スルフィニル基若しくはスルホニル基から選ばれる、単数又は同一又は相異なる複数の原子又は基を有してもよい。

本発明化合物(II)のX_{A0}のとりうる置換基E₀群のR_{a0}において、「置換されてもよい5-7員環のアリール基又はヘテロアリール基」とは、単環又は縮合環の芳香族炭化水素環をなす基又は単環又は縮合環の芳香族複素環をなす基を表し、例 15 えば、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、6ーインダニル基、2ーフリル基、3ーフリル基、2ーチエニル基、3ーチエニル基、2ーピリジル基、3ーピリジル基、4ーピリジル基、2ーキノリル基等があげられ、これらは単数又は同一又は相異なる複数の前記のM_aー基で置換されてもよい。

本発明化合物(I)及び(II)の、 Y_{α} 及び Y_{A0} のとりうる置換基 Y_{0} 群の(d_{0})において、「カルボニル基又はチオカルボニル基で置換され、更に、オキシ基、チオ基、 $-NR_{1}$ -基(R_{1} は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい5-12員の炭化水素環をなす」は、炭素原子の一つ又は複数が、カルボニル基又はチオカルボニル基で置き換えられ、更に、炭素原子の一つ又は複数が、オキシ基、チオ基、 $-NR_{1}$ -基(R_{1} は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基から選ばれた、単数又は同一又は相異なる複数の基で置き換えられてもよい5-12員の炭化水素環をなすことを表す。

本発明化合物(I)及び(II)の、 Y_a 及び Y_{A0} のとりうる置換基 Y_0 群の(e_0)において、「カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、 $-NR_1$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい 5-1 2 員の炭化水素環をなす。」とは、炭素原子の一つ又は複数が、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、 $-NR_1$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基から選ばれた、単数又は同一又は相異なる複数の基で置き換えられてもよい 5-1 2 員の炭化水素環をなすことを表す。

10 本発明化合物(III)の、X_Aのとりうる置換基B群の(a)において、「オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは一NR₁'ー基(R₁'は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC2-C10アルキレン基」とは、炭素原子の一つ又は複数が、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは一NR₁'ー基(R₁'は、前記と同一の意味を表す。)から選ばれた、単数又は同一又は相異なる複数の基で置き換えられてもよいC2-C10アルキレン基を表し、また「オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは一NR₁'ー基(R₁'は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC3-C10アルケニレン基」とは、炭素原子の一つ又は複数が、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは一NR₁'ー基(R₁'は、前記と同一の意味を表す。)から選ばれた、単数又は同一又は相異なる複数の基で置き換えられてもよいC3-C10アルケニレン基を表す。

本発明化合物(III)の、X_Aのとりうる置換基D群の(b)において、「メチル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは-NR₁-基(R₁は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいCI-C10アルキレン基」とは、 炭素原子の一つ又は複数がメチル基で置換されてもよい、又は、炭素原子の一つ又は複数が、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは-NR₁-基(R₁は、前記と同一の意味を表す。)から選ばれた、単数又は同一又は相異なる複数の基で置き換えられてもよいC2-C10アルキレン基を表し、「メチル基、オキ

20

シ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは-NR₁-基(R₁は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC2-C10アルケニレン基」とは、炭素原子の一つ又は複数がメチル基で置換されてもよい、又は、炭素原子の一つ又は複数が、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは-NR₁-基(R₁は、前記と同一の意味を表す。)から選ばれた、単数又は同一又は相異なる複数の基で置き換えられてもよいC2-C10アルケニレン基を表す。

本発明化合物(I)の Y_a のとりうる X_0 群、 Y_0 群及び Z_0 群に属する基を、各々下記の表X、表Y及び表Zに例示する。

本発明化合物(II)のX_{A0}のとりうるA₀群、B₀群、C₀群、D₀群、E₀群、F₀群、G₀群、H₀群、I₀群、J₀群、K₀群、L₀群、M₀群及びN₀群に属する基を、、各々、下記の表A、表B、表C、表D、表E、表F、表G、表H、表I、表J、表K、表L、表M及び表Nに例示し、Y_{A0}のとりうるX₀群、Y₀群及びZ₀群に属する基を、各々、下記の表X、表Y及び表Zに例示し、Q₀及びT₀を、各々、下

本発明化合物(III)の X_A のとりうるA群、B群、C群、D群、E群、F群、G群、H群、I群、J群、K群、L群、M群及びN群に属する基を、、各々,下記の表A、表B、表C、表D、表E、表F、表G、表H、表 I、表 J、表K、表L、表M及び表Nに例示し、 Y_A のとりうるX群、Y群及びZ群に属する基を、各々,下記の表X、表Y及び表Zに例示し、Q及びX0、各々,下記の表Q及び表X1に例示する。

前記の、A₀群〜N₀群及びA群〜N群に属する基を、以下の表A〜表Nに例示するが、幾何異性が可能な基の場合はその全ての幾何異性体を意味し、互変異性が可能な基の場合はその全ての互変異性体を意味する。

A₀群及びA群に属する基を、表Aに例示する。

表A

No.	基
A-1	-CH ₂ ONH ₂
A-2	$-CH_2ON (CH_3)$
A – 3	-CH2ONHCOCH3
A-4	$-CH_2NHOCH_2CH=CH_2$
A – 5	-CH ₂ CN
A-6	-CH ₂ CH ₂ CN
A-7	$-CH_2CH_2C$ (=NH) NH ₂
A-8	$-CH_2CH_2C$ (=NCH ₂ C=CH) N (CH ₃) ₂
A - 9	-CH ₂ C (=NH) NHCOCH ₃
A-10	$-CH_2C$ (=NOCOCH ₃) $-NH_2$
A-11	$-CH_2C$ (=NCOCH ₃) $-OCH_3$
A-12	-CH ₂ CSNH ₂
A-13	-CH ₂ NO ₂
A-14	-CH ₂ SO ₃ H
A-15	−SO ₃ H

 B_0 群及びB群に属する基を、表Bに例示する。

表B

24.0			, <u>, ,, ,, , ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,</u>
No.	基	No.	基
B-1		B-4	
B-2	N-CH ₃	B-5	
B-3		B-6	N-CH ₃

C₀群及びC群に属する基を、表Cに例示する。

表C

基
$-CH=CF_2$
-CH=CHOCH ₃
-CH=CHSCH ₃
-CH=CHSOCH ₃
$-CH = CHSO_2CH_3$
-CH=CHCH ₂ OH
$-CH = CHCH_2OCOCH_3$
-CH=CHCHO
$-CH = CHCH = NCH_2CH = CH_2$
-CH=CHCH=NOH
-CH=CHCH=NOCH ₂ COOCH ₃
-CH=CHCH=NOCH ₂ CN
-CH=CHCH=NN (CH ₃) ₂
-CH=CHCH=NNHCOCH ₃
-CH=CHCOCH ₃
$-CH=C (CH_3) COCH_3$
-CH=CHCOCF ₃
-CH=CHCH2ON (CH3)2
-CH=CHCH2ON (SO2CH3) CH3
$-CH=CHCH_2N (CH_2CH=CH_2)_2$
-CH=CHCH ₂ N (OH) CH ₃
-CH=CHNHCOCH ₃
-CH=CHCN
-CH=CHC (=NH) N (CH ₃) ₂
-CH=CHC (=NH) NHOCH ₃

(表C続き)

C-26	-CH=CHCSNH ₂		
C-27	-CH=CHNO ₂	•	
C-28	-CH=CHSO ₃ H	_	

 D_0 群及びD群に属する基を、表Dに例示する。

表D

	, <u> </u>
No.	基
D-1	—CH ₂ C≡CCH ₂ N O
D-2	-CH ₂ C≡CCH ₂ ·N N
D-3	-C≡CI
D-4	$-C \equiv CCH_2SCH_3$
D-5	$-C \equiv CC (CH_3)_2OH$
D-6	$-C \equiv CCH_2OCOOCH_3$
D-7	$-C \equiv CCH = NCH_3$
D-8	-C≡CCH=NOCH ₃
D-9	$-C \equiv CCH = NN (CH_3)_2$
D-10	$-C \equiv CCH_2ON (CH_3)_2$
D-11	$-C \equiv CCH_2N (CH_3)_2$
D-12	$-C \equiv CCH_2CH_2NO_2$

 E_0 群及びE群に属する基を、表Eに例示する。

5 表E

No.	基
E-1	-CH=CHCOOCH ₃
E-2	-CH=CHCOOC ₂ H ₅
E-3	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ C1
E-4	$-CH=CHCOOCH_2CF_3$

(表E続き)

Tr. C			
E-5	-CH=CHCOOCH ₂ CH=CH ₂		
E-6	-CH=CHCOOCH ₂ C≡CH		
E-7	$-$ CH=CHCOOCH $_2$ CH $_2$ $-$ N		
E-8	-CH=CHCOOCH2CH2-NNN		
<u> </u>			
E-9	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃		
E-10	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SCH ₃		
E-11	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SOCH ₃		
E-12	$-CH = CHCOOCH_2CH_2SO_2CH_3$		
E-13	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ OH		
E-14	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ OSO ₂ N (CH ₃) ₂		
E-15	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ COCH ₃		
E-17	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ ON (CH ₃) ₂		
E-18	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂		
E-19	$-CH=CHCOOCH_2CH_2N (OC_2H_5) C_2H_5$		
E-20	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCOCH ₃		
E-21	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) COCH ₃		
E-22	-CH=CHCOOCH2CH2NHCOOCH2CH2OCH3		
E-23	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCOSCH ₂ CH=CH ₂		
E-24	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCONHC ₂ H ₅		
E-25	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCON (CH ₃) ₂		
E-26 .	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCON (OCH ₃) CH ₃		
E-27	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCSNHCH ₂ CH ₂ C1		
E-28	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHSO ₂ N (CH ₃) ₂		
E-29	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ CN		
E-30	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NO ₂		

(表E続き)

E-31	-CH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SO ₃ H
E-32	-CH=CHCONHCH ₂ CH ₂ SO ₂ -N
E-33	-CH=CHCONHCH ₂ CH ₂ SO ₂ N (CH ₃) ₂
E-34	-CH=CHCOSCH ₃
E-35	-CH=CHCON (CH ₃) CH ₂ C≡CH
E-36	-CH=CHCON (OCH ₃) CH ₃
E-37	-CH=CHCONHOCH ₃
E-38	-CH=CHCONHOCH,CH=CH2
E-39	-CH=CHCOOCH ₂ COOCH ₃
E-40	-CH=CHCOSCH ₂ COOCH ₃
E-41	-CH=CHCONHCH ₂ COOCH ₃
E-42	-CH=CHCONHCH ₂ CON (CH ₃) ₂
E-43	-CH=CHCONHCH2CN
E-44	-CH=CHCONHCH ₂ C (=NH) N (CH ₃) CH ₂ CH=CH ₂
E-45	-CH=CHCONHCH ₂ C (=NH) NHOH
E-46	-CH=CHCONHSO ₂ CH ₃
E-47	-CH=CHCO-N
E-48	-CH=CHCO-N
E-49	-CH=CHCO-N
E-50	-CH=CHCO-N
E-51	CH=CHCO-N_O

(表E続き)

E-52	CH ₃
	CH=CHCO-NO
	CH ₃
E-53	-CH=CHCO-N s
E-54	CH=CHCO-N S=0
E-55	—CH=CHCO—N S O
E-56	CH=CHCO-N N-CH3
E-57	-CH=CHCO-N
E-58	-CH=CHCO-N-_N
E-59	-CH=CHCONHN (CH ₃) ₂
E-60	-CH=CHCONHNHCOOC ₂ H ₅
E-61	-CH=CHCONHNHCSNH (c) C ₆ H ₁₁
E-62	-CH=CFCOOCH ₃

 F_0 群及びF群に属する基を、表Fに例示する。

表F

No.	基	
F-1	-OCH ₂ CH ₂ OH	
F-2	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ OH	
F - 3	$-CH_2OCH_2CH_2OH$	
F-4	-OCH ₂ CH ₂ OCON (CH ₃) ₂	
F - 5	-OCH ₂ CH ₂ ONH ₂	
F-6	-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂	

F-7	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
F-8	-OCH ₂ CH ₂ N (OCH ₃) CH ₃
F-9	-OCH ₂ CH ₂ NH ₂
F-10	-OCH2CH2NHCOCH3
F-11	-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) COCH ₃
F-12	-OCH ₂ CH ₂ NHCOO(t)C ₄ H ₉
F-13	-OCH ₂ CH ₂ NHCOSCH ₂ CH=CH ₂
F-14	-OCH ₂ CH ₂ NHCONHC ₂ H ₅
F-15	-OCH ₂ CH ₂ NHCON (CH ₃) ₂
F - 16	-OCH ₂ CH ₂ NHCON (OCH ₃) CH ₃
F-17	-OCH ₂ CH ₂ NHCSNHCH ₂ CH ₂ C1
F - 1 8.	-OCH ₂ CH ₂ NO ₂
F-19	-OCH ₂ CH ₂ SO ₃ H
F-20	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ H
F - 21	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ H
F-22	-OCH ₂ CH ₂ NHSO ₂ N (CH ₃) ₂
F-23	—OCH₂CH₂SO₂—NO
F-24	-OCH2CH2OCH3
F-25	-OCH2CH2SCH3
F-26	-OCH ₂ CH ₂ SOCH ₃
F - 27	-OCH2CH2SO2CH3
F-28	-OCH ₂ CN
F-29	-OCH ₂ C (=NH) NH ₂
F-30	-OCH ₂ CSNH ₂
F - 31	-OCH ₂ COCH ₃
F-32	-OCH ₂ COCF ₃

(P (P 1) D (
F-33	-OCH2CHO
F-34	$-OCH_2CH=NOCH_2C\equiv CH$
F-35	-OCH ₂ CH=NN (CH ₃) ₂
F-36	-OCH2COOH
F-37	-OCH2COOCH3
F-38	-OCH2COOCH2CH2C1
F-39	-OCH ₂ COOCH ₂ CH=CH ₂
F-40	-OCH ₂ COOCH ₂ C≡CH
F-41	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ -N
F-42	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ -N
F-43	
F-44	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ OCH ₃
F-45	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ SCH ₃
F-46	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ SOCH ₃
$\begin{array}{ c c c c c }\hline F-4.7 \\ \hline \end{array}$	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ SO ₂ CH ₃
F-48	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ OH
	-OCH ₂ COO (CH ₂) ₉ OH
F-49	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ OSO ₂ N (CH ₃) ₂
F-50	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ COCH ₃
F-51	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ ON (CH ₃) ₂
F-52	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
F-53	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ N (OC ₂ H ₅) C ₂ H ₅
F-54	-OCH2COOCH2CH2NHCOCH3
F-55	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) COCH ₃
F-56	-OCH2COOCH2CH2NHCOOCH2CH2OCH3
F-57	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ NHCOSCH ₂ CH=CH ₂

(32,1 //)(0	
F-58	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ NHCONHC ₂ H ₅
F-59	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ NHCON (CH ₃) ₂
F-60	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ NHCON (OCH ₃) CH ₃
F-61	-OCH2COOCH2CH2NHCSNHCH2CH2C1
F-62	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ NHSO ₂ N (CH ₃) ₂
F-63	-OCH2COOCH2CH2CN
F-64	-OCH2COOCH2CH2NO2
F-65	-OCH ₂ COOCH ₂ CH ₂ SO ₃ H
F-66	-OCH2CONHCH2CH2SO2 -N
F-67	-OCH ₂ CONHCH ₂ CH ₂ SO ₂ N (CH ₃) ₂
F-68	-OCH ₂ COSCH ₃
F-69	-OCH ₂ CONH ₂
F-70	-OCH ₂ CONHCH ₃
F-71	-OCH ₂ CON (CH ₃) ₂
F-72	$-OCH_2CON (CH_3) CH_2C \equiv CH$
F-73	-OCH ₂ CON (OCH ₃) CH ₃
F-74	-OCH ₂ CONHOCH ₃
F-75	$-OCH_2CONHOCH_2CH=CH_2$
F-76	-OCH ₂ COOCH ₂ COOCH ₃
F-77	-OCH2COSCH2COOCH3
F-78	-OCH2CONHCH2COOCH3
F - 7.9	-OCH ₂ CONHCH ₂ CON (CH ₃) ₂
F-80	-OCH2CONHCH2CN
F - 8 1	-OCH ₂ CONHCH ₂ C (=NH) NH ₂
F-82	-OCH2CONHSO2CH3

F-83	-OCH2CO-N s
·F - 8 4	-OCH ₂ CONHN (CH ₃) ₂
F-85	-OCH ₂ CONHNHCOOC ₂ H ₅
F-86	-OCH ₂ CONHNHCSNH (c) C ₆ H ₁₁
F-87	-SCH ₂ CN
F-88	-CH ₂ SCH ₂ COOCH ₃
F-89	-CH ₂ SOCH ₂ COOCH ₃
F - 90	-CH ₂ SO ₂ CH ₂ COOCH ₃
F-91	-NHCH ₂ COOCH ₃
F-92	-NHCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
F-93	-N (COCH ₃) CH ₂ CH ₂ OH
F-94	-CH2OCH2COOCH3

 G_0 群及びG群に属する基を、表Gに例示する。

表G

12.0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
No.	基	No:	基
G-1		G-4	
G-2	O N-CH ₃	G – 5	
G-3		G-6	N-CH ₃
No.	基		
G-7	$-OCH_2CH=CH_2$		
G-8	-OCH ₂ C≡CH		
G-9	-OCH ₂ CH=CHC1		

(表G続き)

G-10	-SCH=CHOCH ₃
G-11	-SO ₂ CH=CHOCH ₃
G-12	-OCH=CHCOCH ₃
G-13	-OCH=CHCHO
G-14	-OCH=CHCH=NCH ₂ CH=CH ₂
G-15	-OCH=CHCH=NOCH ₃
G-16	-OCH=CHCH=NN (CH ₃) ₂
G-17	-OCH=CHCN
G-18	-OCH=CHC (=NH) NH ₂
G-19	-OCH=CHCOOH
G-20	-OCH ₂ C≡CCOOH
G-21	-OCH=CHCOOCH ₃
G-22	$-OCH=CHCOOCH_2CH_2CI$
G-23	$-OCH=CHCOOCH_2CH=CH_2$
G-24	-OCH=CHCOOCH ₂ C≡CH
G-25	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ -N
G-26	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ -N
G-27	
G-28	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃
G-29	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SCH ₃
G-30	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SOCH ₃
•	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SO ₂ CH ₃
G-31	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ OH
G-32	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ OSO ₂ N (CH ₃) ₂
G-33	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ COCH ₃
G-34	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ ON (CH ₃) ₂

(表G続き)

(1) C	
G-35	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
G-36	$-OCH=CHCOOCH_2CH_2N (OC_2H_5) C_2H_5$
G-37	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCOCH ₃
G-38	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) COCH ₃
G-39	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃
G-40	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCOSCH ₂ CH=CH ₂
G-41	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCONHC ₂ H ₅
G-42	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCON (CH ₃) ₂
G-43	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCON (OCH ₃) CH ₃
G-44	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHCSNHCH ₂ CH ₂ C1
G-45	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NHSO ₂ N (CH ₃) ₂
G-46	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ C (=NH) NH ₂
G-47	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ NO ₂
G-48	-OCH=CHCOOCH ₂ CH ₂ SO ₃ H
G-49	-OCH=CHCONHCH2CH2SO2-N
G - 5 0	-OCH=CHCONHCH ₂ CH ₂ SO ₂ N (CH ₃) ₂
G-51	-OCH=CHCOSCH ₃
G-52	-OCH=CHCON (CH ₃) CH ₂ C≡CH
G-53	-OCH=CHCON (OCH ₃) CH ₃
G-54	-OCH=CHCONHOCH ₃
G-55	-OCH=CHCONHOCH ₂ CH=CH ₂
G-56	-OCH=CHCONHCH2COOCH3
G-57	-OCH=CHCONHCH ₂ CON (CH ₃) ₂
G-58	-OCH=CHCONHSO ₂ CH ₃
G-59	-OCH=CHCO-N_S

(表G続き)

-OCH=CHCONHN (CH ₃) ₂
-OCH=CHCONHNHCOOC ₂ H ₅
-OCH=CHCONHNHCSNH (c) C ₆ H ₁₁
-OCH=CHCH ₂ -NO
-OCH=CHCH ₂ -N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
-OCH=CHCH ₂ OCH ₃
-OCH=CHCH ₂ SCH ₃
-OCH=CHCH ₂ SOCH ₃
-OCH=CHCH ₂ SO ₂ CH ₃
-OCH=CHCH2OH
-OCH=CHCH2OCOCH3
$-OCH_2C \equiv CCH_2OH$
-OCH=CHCH ₂ ON (CH ₃) ₂
-OCH=CHCH2N (CH3)2
$-OCH=CHCH_2N (CH_2CH=CH_2)_2$
-OCH=CHCH ₂ N (OH) CH ₃
-OCH=CHCH ₂ NO ₂
$-OCH=CHCH_2SO_3H$
$-SCH_2CH=CH_2$
$-SOCH_2CH=CH_2$
$-SO_2CH_2CH=CH_2$
-SCH=CHCOOH
-CH2NHCH=CHCOOH
$-CH_2OCH_2CH=CH_2$
-CH ₂ OCH=CHCOOH

H_0 群及びH群に属する基を、表Hに例示する。

表H

No.	基
H-1	-CH ₂ NHCN
H-2	-N (COCH ₃) CN
H-3	-NHC (=NH) NHOH
H-4	-NHC (=NH) N (CH ₂ CH=CH ₂) CH ₃
H-5	-C (=NH) NHCH2CH=CH2
H-6	$-N = CHN (CH_3)_2$
H-7	$-N (CH_3) C (CH_3) = NOCH_2C \equiv CH$
H-8	-NHCONHCOCH ₃
H-9	-NHCONHSO ₂ CH ₃
H-10	-NHCOCN
H-11	-NHCOCOOCH ₃

I_0 群及びI群に属する基を、表Iに例示する。

表I

No.	基
I - 1	$-NHCOCH=CH_2$
I - 2	-NHCSCH=CH ₂
I - 3	$-NHCOCF = CH_2$
I-4	-NHCOC≡CH
I - 5	-NHCOCH2OCH3
I - 6	-NHCOCH ₂ SCH ₃
1-7	-NHCOCH ₂ COCH ₃
I - 8	-NHCOCH2OH
I - 9	-NHCOCH2ONH2
I - 1 0	-NHCOCH ₂ N (CH ₃) CH ₂ C≡CH
I - 1 1	-NHCOCH2NHCOCH3

(表 I 続き)

I - 1 2	-NHCOCH ₂ COOCH ₃
I - 1 3	-NHCOCH ₂ CN
I - 1 4	-NHCOCH ₂ NO ₂
I - 1 5	-NHCOCH ₂ SO ₃ H
I - 16	-NHCOCH ₂ SO ₂ N (CH ₃) ₂
I - 17	-NHCSCH ₃
I - 18	-NHCSCH ₂ N (CH ₃) ₂
I - 19	-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃
I - 2 0	-NHCOOCH2CN
I - 21	-NHCOOCH2CH2NO2
I - 2 2	-NHCOOCH2CH2NHCOCH3
I - 2 3	-NH (CS) OCH ₃
I - 24	-NH (CO) SCH ₃
I - 24	-NHCONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃
I - 2 5	-NHCSNHCH ₃
I - 26	$-NHSO_2CH=CH_2$
I - 27	$-NHSO_2CH_2CH=CH_2$
I - 28	$-NHSO_2CH_2C\equiv CH$
I - 2 9	-NHSO ₂ CH ₂ COCH ₃
1-30	-NHSO ₂ CH ₂ CN
I - 31	-NHSO ₂ CH ₂ NO ₂
I - 32	-NHSO ₂ CH ₂ COOH
$I - 3 \ 3$	-NHSO ₂ CH ₂ COOCH ₃

 J_0 群及びJ群に属する基を、表Jに例示する。

表J

No.	基		
J - 1	-COCH=CH ₂		

(表 J 続き)

J-2	-COC≡CH
J – 3	$-COC \equiv CCF_3$
J-4	-COCH ₂ SCH ₃
J - 5	-COCH ₂ OH
J - 6	-COCH ₂ N (CH ₃) ₂
J - 7	-CSCH ₃
J-8	-CSCF ₃
J - 9	$-CH=NCH_3$
J - 1 0	-CH=NOCH ₃
J-11	-COCN
J-12	$-COC (=NH) NH_2$
J-13	-COCOOCH3
J-14	-CH ₂ OCON (CH ₃) ₂

K₀群及びK群に属する基を、表Kに例示する。

表K

22.17	
No.	基
K-1	-CONHSO ₂ CH ₃
K-2	-CONHOH
K-3	-CONHOCH3
K-4	-CONHOCH ₂ CH=CH ₂
K-5	-CONHCH,CH,OH
K-6	-CONHCH,CH,OCH3
K-7	-CONHCH ₂ OCH ₃
K-8	-CONHCH ₂ CH=CH ₂
K-9	-CONHCH ₂ C≡CH
K-10	-CONHCH2CN
K-11	-CONHCH2COOH

(表K続き)

K-12	-CONHCH ₂ COOCH ₃
K-13	-CONHCH ₂ CONH ₂
K-14	-CONHCH2CONHCH3
K-15	-CONHCH ₂ CONH (CH ₃) ₂
K-16	-CONHCH (CH,COOH) COOH
K-17	-CONHCH (CH ₂ COOCH ₃) COOCH ₃

 L_0 群及びL群に属する基を、表Lに例示する。

表L

No.	基
L-1	-SO ₂ NHOH
L-2	-SO ₂ NHOCH ₃
L-3	$-SO_2NHOCH_2CH=CH_2$
L-4	-SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃
L - 5	$-SO_2NHCH_2CH=CH_2$
L-6	$-SO_2NHCH_2C \equiv CH$
L-7	-SO ₂ NHCH ₂ CN
L-8	-SO ₂ NHCOCH ₃
L-9	-SO ₂ NHCH ₂ COOH
L-10	-SO ₂ NHCH ₂ COOCH ₃
L-11	-SO ₂ NHCH ₂ CONH ₂
L-12	-SO ₂ NHCH ₂ CONHCH ₃
L-13	-SO ₂ NHCH ₂ CON (CH ₃) ₂
L-14	-SO2NHCH (CH2COOH) COOH
L-15	-NHSO ₂ N (CH ₃) ₂

 $M_{
m o}$ 群及びM群に属する基を、表Mに例示する。

No.	基
M-1	$-N=C (-SCH_3) CH_3$
M-2	$-N=C (-OCH_3) OCH_3$
M-3	$-N=C (-SCH_3) OCH_3$
M-4	$-N=C (-SCH_3) SCH_3$
M-5	$-N=C (-SCH_3) NHCH_3$
M-6	$-N (CH_3) C (-SCH_3) = NCH_3$
M-7	$-N (CH_3) OCH_2CH=CH_2$
M-8	$-N (CH_2CH=CH_2) OCH_2CH=CH_2$

No群及びN群に属する基を、表Nに例示する。

表N

No.	基		·	 -
N-1	$-CH_{2}P (=0)$	(OH) ₂		
N-2	$-CH_{2}P (=0)$	(OCH ₃) ₂		
N-3	$-CH_{2}P (=O)$	(OCH ₃) -CH ₃		. 4
N-4	$-CH_{2}P (=0)$	(OCH ₃) -CH (OH) CH ₃		- :
N-5	$-CH_{2}P (=0)$	(OCH ₃) -CH ₂ CH ₂ OH	·	
N-6	$-CH_{2}P (=O)$	(OCH ₃) -CH ₂ COOCH ₃		

前記の、X₀群~Z₀群及びX群~Z群に属する基を、以下の表X~表Zに例示するが、幾何異性が可能な基の場合はその全ての幾何異性体を意味し、互変異性が可能な基の場合はその全ての互変異性体を意味する。

 X_0 群及びX群に属する基を、表Xに例示する。

表X

No.	基	No.	基
X-1	-CH ₃	X-18	-OCF ₂ CHF ₂
X-2	$-C_2H_5$	X-19	-SCF ₃
X-3	- C F ₃	X-20	-CH ₂ OCH ₃
X-4	-CH=CHCH ₃	X-21	-COCH ₃

(表X続き)

X - 5	$-CH_2CH=CH_2$	X-22	-OCOCH ₃
X-6	$-C \equiv CH$	X-23	-соон
X - 7	-F	X-24	-COOCH ₃
X-8	-C1	X-25	-CH=CHCOOH
X-9	-В r	$\dot{X} - 26$	$-N (CH_3)_2$
X-10	-NO ₂	X-27	-NHCOCH ₃
X-11	-CN	X-28	-NHCOOCH ₃
X-12	-OCH ₃	X-29	-CONH ₂
X-13	-SCH ₃	X - 30	-CON (CH ₃) ₂
X-14	$-SOC_4H_9$	X-31	-NHCON (CH ₃) ₂
X-15	$-SO_2C_4H_9$	$X - 3_2$	-NHC (=NH) NH ₂
X-16	-OCHF ₂	X-33	-NHSO ₂ CF ₃
X-17	-OCF ₃	X - 34	$-SO_2N$ (CH ₃) ₂

 Y_0 群及びY群に属する基を、表Yに例示する。

表Y

			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
No.	基	No.	基
Y-1	_ko	Y-6	O CH ₃
Y-2		Y - 7	
Y - 3	-N-O	Y-8	,°
Y-4		Y-9	-OCH ₂ CH ₂ -NO

(表Y続き)

Y-5	ş	Y-10	
	S		N.C.
	0.		У ОПЗ

 Z_0 群又はZ群と縮環したA環を、表Zに例示する。

表乙

No.	基	No.	基
Z-1	CF ₃	Z - 6	CT _N C _O
Z-2	CH ₃	Z-7	S
Z-3	N H	Z – 8	
Z-4	N S O	Z - 9	
Z – 5	O _F	Z-10	

 Q_{A0} 及び Q_{A} を、表Qに例示する。

5 表Q

No.	基					
Q-1	-ОН					
Q-2	_N_					
Q-3	_N	\rangle		 		
Q-4	_N	Ò				

(表Q続き)

Q-5	-OCOCH3
Q-6	$-OSO_2N$ (CH ₃) ₂
Q-7	$-NHCH_2CH=CH_2$
Q-8	-NHCH,C≡CH
Q-9	-NHCH2CH2OCH3
Q-10	-OCH ₃
Q-11	$-OCH_2CH_2$ (c) C_6H_{11}
Q-12	$-OCH_2CH=CH_2$
Q-13	$-OCH_2C\equiv CH$
Q-14	-OCH ₂ COOH
Q-15	-OCH ₂ COOCH ₃
Q-16	-OCH ₂ CONH ₂
Q-17	-OCH ₂ CN
Q-18	-OCH ₂ CH ₂ OH
Q-19	-OCH ₂ CH ₂ OCH ₃
Q-20	-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
Q-21	-OCH ₂ COCH ₃
Q-22	-OCOC ₆ H ₅
Q-23	-OCH ₂ C ₆ H ₅
Q-24	CI
Q-25	CH ₃
Q-26	OCH ₃

 T_{A0} 及び T_{A} を、表Tに例示する。

表T

No.	基
T-1	– Н
T-2	-CH ₃
T-3	$-CH_2CH_2$ (c) C_6H_{11}
T-4	$-CH_2CH=CH_2$
T-5	$-CH_{2}C \equiv CH$
T-6	$-CH_2C_6H_5$
T-7	-CH ₂ COOH
T-8	-CH ₂ COOCH ₃
T-9	-CH2CONH2
T-10	-CH ₂ CN
T-11	-CH ₂ CH ₂ OH
T-12	-CH ₂ CH ₂ OCH ₃
T-13	-CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂
T-14	-CH ₂ COCH ₃
T-15	-CH ₂ CF ₃
T-16	- P h
T-17	

本発明化合物 (I) として、例えば、式 (I')

$$(Y\alpha)_{q} \xrightarrow{X} H O \xrightarrow{N} CH_{3} CH_{3}$$

[式中、A、 X_a 、 Y_a 、p、q、 Q_a 及び T_a は、前記と同一の意味を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表す。]

5 で示される2(1H)-ピリジノン化合物があげられる。2(1H)-ピリジノン化合物(I')

において、xがメチン基の場合、メチン基は置換基を有さない。具体的には、2(1H)-ピリジノン化合物(I')において、 Q_a が置換されてもよい水酸基の場合があげられる。

本発明化合物(II)として、例えば、式(II')

5 [式中、A、 X_{A0} 、 Y_{A0} 、p、q、 Q_{A0} 及び T_{A0} は、前記と同一の意味を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表す。]

で示される2(1H)-ピリジノン化合物があげられる。2(1H)-ピリジノン化合物(II')において、xがメチン基の場合、メチン基は置換基を有さない。具体的には、2(1H)-ピリジノン化合物(II')において、 Q_{A_0} が、水酸基、 A_{g} ' -O-基(A_{g} 'は、前記と同一の意味を表す。)又は M_{c} -O-基(M_{c} は、前記と同一の意味を表す。)の場合があげられる。

本発明化合物 (III) として、例えば、式 (III')

$$(X_A)_p \xrightarrow{A} A H O \xrightarrow{I_A} CH_3$$
 (III')

[式中、A、 X_A 、 Y_A 、p、q、 Q_A 及び T_A は、前記と同一の意味を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表す。]

で示される2(1H)-ピリジノン化合物があげられる。2(1H)-ピリジノン化合物(III')
)において、xがメチン基の場合、メチン基は置換基を有さない。具体的には、2(1H)-ピリジノン化合物(III'))において、Q_Aが、水酸基、A₉'-〇-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。)又はM_c-〇-基(M_cは、前記と同一の意味を表す。)の場合があげられる。更に具体的には、2(1H)-ピリジノン化合物(III')
 において、Q_Aが、水酸基、A₉'-〇-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。)又はM_c-〇-基(M_cは、前記と同一の意味を表す。)又はM_c-〇-基(M_cは、前記と同一の意味を表す。)の場合、X_A-基は、F

群、I群又はK群に属する置換基を表す。

本発明化合物 (IV) として、例えば、 q_a が、 r_a -O-基(r_a は、前記と同一の意味を表す。)の場合があげられる。

本発明化合物(V)として、例えば、 q_a が、 r_a -〇-基(r_a は、前記と同一の 5 意味を表す。)の場合があげられる。

本発明化合物 (VI) として、例えば、 q_a が、 $r_a-O-基$ (r_a は、前記と同一の意味を表す。)の場合があげられる。

本発明化合物(VII)として、例えば、 q_a 'が、 r_a ' $-O-基(r_a$ 'は、前記と同一の意味を表す。)の場合があげられる。

10 本発明化合物 (VIII) として、例えば、 q_a が、 r_a -O-基(r_a は、前記と同 -の意味を表す。)の場合があげられる。

本発明化合物 (IX) として、例えば、 q_a 'が、水酸基又はC1-C10アルコキシ 基の場合があげられる。

本発明化合物 (X) として、例えば、式 (X')

$$(Y_{l})_{n} \xrightarrow{H} O Oa \\ X_{l} \xrightarrow{[l]} H O N CH_{3}$$

15 [式中、 X_I 、 Y_I 、n、a及びbは、前記と同一の意味を表す。] で示される2(1H)-ピリジノン化合物があげられる。

本発明化合物(XI)として、例えば式(XI')

$$X_1$$
 H
 O
 O
 O
 CH_3
 (XI')

[式中、 X_I '、a及びbは、前記と同一の意味を表す。] で示される2(1H)-ピリジノン化合物があげられる。

20 本発明化合物 (XII) として、例えば式 (XII')

105

[式中、 X_I '、a及びbは、前記と同一の意味を表す。] で示される2(1H)-キノリノン化合物があげられる。

本発明化合物(I)のうち、典型的な化合物の例として、

5 式 (XV)

で示される2(IH)-ピリジノン化合物、

式 (XVI)

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

10 で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (XVIII)

$$\begin{array}{c|c} & \text{CH}_3 \\ & \text{CH}_3 \end{array}$$

(XIX)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (XIX)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (XX)

5 で示される2(1H)-ピリジノン化合物、式 (XXI)

$$NC \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow CH^3$$
 (XXI)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (XXII)

$$\begin{array}{c|c} MeO & H & O & OH \\ \hline O & OH & CH_3 \\ \hline \end{array} \qquad (XXII)$$

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

$$\begin{array}{c|c}
O & OH \\
\hline
N & CH_3
\end{array}$$
(XXIV)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (XXV)

$$MeO \longrightarrow N \longrightarrow O \longrightarrow OH$$

$$O \longrightarrow N \longrightarrow CH_3$$

$$(XXV)$$

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

5 式 (XXVI)

$$\begin{array}{c|c}
O & H & O & OH \\
\hline
O & N & CH_3
\end{array}$$
(XXVI)

で示される2(IH)-ピリジノン化合物、

式 (XXVII)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (XXVIII)

10 で示される2(1H)-ピリジノン化合物、式 (XXIX)

$$\begin{array}{c|c} H & O & OH \\ \hline \\ MeO & N & CH_3 \end{array} \tag{XXIX}$$

で示される2(IH)-ピリジノン化合物、

式 (XXX)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物、

式 (IXXX)

$$\begin{array}{c|c}
 & O & O \\
 &$$

5 で示される2(1H)-キノリノン化合物、

式 (XXXII)

で示される2(1H)-キノリノン化合物、

式 (XXXIII)

$$MeO \longrightarrow N \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow N \longrightarrow (XXXIII)$$

で示される2(IH)-キノリノン化合物、

10 式 (XXXIV)

で示される2(1H)-キノリノン化合物、

で示される2(1H)-キノリノン化合物、

$$MeO \xrightarrow{O} \xrightarrow{H} O \xrightarrow{O} OH (XXXVI)$$

5 で示される2(1H)-キノリノン化合物、

で示される2(1H)-キノリノン化合物、

式 (XXXVIII)

$$\begin{array}{c|c} H & O & OH \\ \hline \\ MeO & H \\ \end{array}$$

で示される2(1H)-キノリノン化合物等を挙げることができる。

10

15

本発明化合物は新規化合物である。WO00/20371号公報、JP2002371078号公報及びWO92/18483号公報にある種の概念的な骨格を有する化合物が開示されているが、本発明化合物と類似の構造を有する化合物の具体的な記載は何ら存在していない。また、当該文献には組織内におけるI型コラーゲン遺伝子の転写抑制の効果、ひいてはコラーゲン蓄積量抑制の効果についての記載

は無い。

[本発明化合物の製造法A]

本発明化合物(I)は、式(α)(式中、A、 X_{α} 、 Y_{α} 、p及びqは前記と同一の意味を表す。)で示される化合物と、式(α ')(式中、 Q_{α} 、 T_{α} 、 K_{α} 及び L_{α} は前記と同一の意味を表す。)で示される化合物とを反応させる(Russian J. General Chem. (2001), 71, 1257 参照)こと により製造することができる。

$$(X\alpha)_{p} \stackrel{H}{\longrightarrow} O + H_{3}C \stackrel{Q\alpha}{\longrightarrow} K_{\alpha} \qquad (X\alpha)_{p} \stackrel{(Y\alpha)_{q}}{\longrightarrow} A \stackrel{Q\alpha}{\longrightarrow} K_{\alpha}$$

$$(\alpha) \qquad (\alpha') \qquad (I)$$

本発明化合物(II)は、式(A0)(式中、A、 X_{A0} 、 Y_{A0} 、p及びqは前記と同一の意味を表す。)で示される化合物と、式(A0')(式中、 Q_{A0} 、 T_{A0} 、 K_{A0} 及び L_{A0} は前記と同一の意味を表す。)で示される化合物とを、上記と同様に反応させることにより製造することができる。

$$(X_{A0})_{p} \xrightarrow{A} O + H_{3}C \xrightarrow{V_{A0}} K_{A0} \xrightarrow{(X_{A0})_{p} \xrightarrow{A}} A \xrightarrow{V_{A0}} K_{A0} \xrightarrow$$

本発明化合物(III)は、式(A)(式中、A、 X_A 、 Y_A 、p及びqは前記と同一の意味を表す。)で示される化合物と、式(A')(式中、 Q_A 、 T_A 、 K_A 及び L_A は前記と同一の意味を表す。)で示される化合物とを、上記と同様に反応させることにより製造することができる。

$$(X_{A})_{p} \xrightarrow{A} O + H_{3}C \xrightarrow{Q_{A}} K_{A} \xrightarrow{(Y_{A})_{p} \xrightarrow{A}} O \xrightarrow{Y_{A}} C \xrightarrow{Y_{A}} C \xrightarrow{Y_{A}} O \xrightarrow{Y_{A}} C \xrightarrow{$$

本発明化合物 (IV) は、式 (a) (式中、A、Xa、Ya、p及びqは前記と同一

15

20

の意味を表す。)で示される化合物と、式(a')(式中、 Q_a 、 T_a 、 K_a 及び L_a は前記と同一の意味を表す。)で示される化合物とを、上記と同様に反応させることにより製造することができる。

式(a)で示される化合物の一部は、例えば文献(EP330645)に記載されており公知であるが、前記の、式(XXXIX-1)、(XXXIX-2)、(XXXIX-3)及び(XXXIX-4)で示されるベンズアルデヒド誘導体(以下、本発明ベンズアルデヒド誘導体と記すこともある)、及び、6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ピリジン(以下、本発明ピリジンカルバルデヒド誘導体と記すこともある)は、これまで報告された例はなく新規物質である。

本発明化合物ベンズアルデヒド誘導体は、例えば、式(XXXIX-a)

$$CI \qquad \qquad (XXXIX-a)$$

で示される化合物を、グリシン メチルエステルと反応させることで製造することができる。当該反応において、反応温度の範囲は、通常、室温~溶媒還流温度であり、反応時間の範囲は、通常、瞬時~約24時間である。当該反応は、通常、塩基の存在下で行うが、用いられる塩基としては、ピリジン、トリエチルアミン、N、Nージメチルアニリン、トリブチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム等の無機塩基等があげられる。当該反応に供せられる試剤の量は、化合物(XXXIX-a)1モルに対して、グリシンメチルエステルは通常1~2モル、塩基は通常1~7モルである。上記反応において、溶媒は必ずしも必要ではないが、通常は溶媒の存在下に行われる。当該反応に使用しうる溶媒としては、ヘキサン、石油エーテル等の脂肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、クロロホルム、ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル

類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、酢酸エチル、炭酸ジエチル等のエステル類、アセトニトリル、イソブチルニトリル等のニトリル類、ホルムアミド、N,Nージメチルホルムアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド等の硫黄化合物類等又はそれらの混合物があげられる。反応終了後の反応液は、有機溶媒抽出、水洗後、有機層を減圧濃縮する等の通常の後処理を行い、必要に応じ、クロマトグラフィー、再結晶等の操作によって精製することにより、目的の本発明化合物を得ることができる。

また、本発明ベンズアルデヒド誘導体は、例えば、式 (XXXIX-b)

$$H_3CO$$
 HN_{11}
 OH
 H
 $(XXXIX-b)$

で示される化合物を、ジクロロメタン中でトリエチルアミン等の塩基の存在下、塩 10 化オキザリルで活性化されたジメチルスルホキシドを用いて酸化する (SYNTH ESIS (1981), 165) ことで製造することができる。

式(XXXIX-b)で示される化合物は、例えば式(XXXIX-c)

$$\begin{array}{c} H_2N\frac{\Pi}{\Pi} \\ H \end{array} \hspace{1cm} OH \hspace{1cm} (XXXIX-c)$$

で示される化合物を、メトキシアセチルクロリドと反応させることで製造することができる。化合物(XXXIX-c)とメトキシアセチルクロリドとの反応は、前記の化合物(XXXIX-a)とグリシン メチルエステルとの反応と、同様にして行うことができる。

また、本発明ベンズアルデヒド誘導体は、例えば、式 (XXXIX-d)

$$CI \longrightarrow O \qquad (XXXIX-q)$$

で示される化合物を、2-メトキシエチルアミンと反応させることで製造することができる。化合物 (XXXIX-d) と2-メトキシエチルアミンとの反応は、前記の化合物 (XXXIX-a) とグリシン メチルエステルとの反応と、同様にして行うことができる。 化合物 (XXXIX-d) は、例えば、J.Medicinal Chem. (2001),44,362等の文献に記載されており公知である。

15

20

本発明ピリジンカルバルデヒド誘導体は、式(XXXIX-e)

で示される化合物を、2-メトキシエチルアミンと反応させることで製造することが できる。化合物(XXXIX-e)と2-メトキシエチルアミンとの反応は、前記の化合物(XXXIX-a) とグリシン メチルエステルとの反応と、同様にして行うことができる。 化合物(XXXIX-e)は、2-カルボキシ-6-ホルミルピリジンと塩化ホスホリル、塩化 チオニル又は3塩化リン等の塩素化剤とを反応させることで製造することができる 。当該反応において、反応温度の範囲は、通常、室温~溶媒還流温度であり、反応 時間の範囲は、通常、瞬時~約24時間である。当該反応に供せられる試剤の量は 、2-カルボキシ-6-ホルミルピリジン1モルに対して、塩素化剤は通常1~10モル である。上記反応において、溶媒は必ずしも必要ではないが、通常は溶媒の存在下 に行われる。当該反応に使用しうる溶媒としては、ヘキサン、石油エーテル等の脂 肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、クロロホルム、ジク ロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒ ドロフラン等のエーテル類又はそれらの混合物があげられる。反応終了後、揮発物 を減圧留去することで、化合物(XXXIX-e)を得ることができる。2-カルボキシ-6-ホルミルピリジン例えば、Bioorg. Medicinal Chem. Let ters(2003)13,609等の文献に記載されており公知である。

本発明化合物(IV)のうち、前記の式(LIX-1)、(LIX-2)、(LIX-3)、(LIX-4)及び(LIX-5)で示されるシンナモイル化合物は、本発明ペンズアルデヒド誘導体又は本発明ピリジンカルバルデヒド誘導体と、前記の化合物(LIX)とを反応させることにより、製造することができる。

〔本発明化合物の製造法B〕

本発明化合物のうち、前記の式(LX'')で示されるシンナモイル化合物は、前 25 記の式(LX)で 示されるシンナモイル化合物と、前記の式(LX')で示される化合 物とを反応させることにより製造することができる。

$$(Y_a)_g \xrightarrow{(X_c)_p \vdash A} O \xrightarrow{O} O \xrightarrow{O} K_a$$

$$(LX) \downarrow t_c \downarrow L_a$$

$$(LX) \downarrow t_c \downarrow L_a$$

該反応の方法としては、例えば、化合物(LX)と化合物(LX')とを塩基の存在下で反応させる方法をあげることができる。

化合物(LX)と化合物(LX')との塩基の存在下での反応は、通常、溶媒中で行われる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等の酸アミド類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、ヘキサメチルホスホラミド等のリン酸アミド化合物類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類等があげられる。

反応に用いられる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属の炭酸塩類、酸化銀等があげられる。

化合物(LX')としては、例えば、メタンスルホン酸メチル等のアルキルスルホン酸エステル類、p-トルエンスルホン酸のメチルエステル、p-トルエンスルホン酸の2-メトキシエチルエステル等のアリールスルホン酸エステル類、ジメチル硫酸等の硫酸エステル類、ヨウ化メチル、2-クロロエチルジメチルアミン、臭化アリル、臭化プロパルギル、ブロモ酢酸メチル、ブロモアセトニトリル、2-プロモエタノール、臭化ベンジル、ブロモアセトン等のハライド類等があげられる。

反応に用いられる試剤の量は、化合物(LX) 1 モルに対して、塩基は、通常、 1 モル ~ 2 モルの割合、化合物(LX')は、通常、 1 モル ~ 2 モルの割合である。

反応温度は、通常、0℃~100℃の範囲内、反応時間は、通常、1時間~20 20 0時間の範囲内である。

反応終了後、反応混合物を有機溶媒抽出し、有機層を乾燥、濃縮する等の後処理操作を行うことにより、シンナモイル化合物(LX'')を単離することができる。 単離された化合物(LX'')はクロマトグラフィー、再結晶等によりさらに精製することもできる。

10

15

25

[本発明化合物の製造法C]

本発明化合物のうち、前記の式(LXI')で示されるシンナモイル化合物は、前記の式(LXI)で示されるシンナモイル化合物を加水分解することにより、製造することができる。

$$(X_d)_p \xrightarrow{A} O \xrightarrow{q_d} K_a$$

$$(X_d)_p \xrightarrow{A} O \xrightarrow{V_d} L_a$$

$$(LXI)$$

$$(LXI)$$

$$(LXI)$$

シンナモイル化合物(LXI)の加水分解は、酸又は塩基の存在下、通常、溶媒中で行われる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類もしくはそれらの混合物等があげられる。

反応に用いられる酸としては、例えば、塩酸、硫酸、臭化水素酸等の無機酸類、 p-トルエンスルホン酸等の有機酸類等があげられる。

反応に用いられる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属の炭酸塩類等があげられる。

反応に用いられる試剤の量は、化合物(LXI) 1 モルに対して、塩基は、通常、 1 15 モル~ 1 0 モルの割合である。

反応温度は、通常、0℃~溶媒還流温度の範囲内、反応時間は、通常、1時間~ 200時間の範囲内である。

反応終了後、反応混合物を有機溶媒抽出し、有機層を乾燥、濃縮する等の後処理 操作を行うことにより、シンナモイル化合物(LXI')を単離することができる。単 離された化合物(LXI')はクロマトグラフィー、再結晶等によりさらに精製することもできる。

〔本発明化合物の製造法D〕

本発明化合物のうち、前記の式(LXII'')で示されるシンナモイル化合物は、 前記の式(LXII)で示されるシンナモイル化合物と、前記の式(LXII')で示され る化合物とを反応させることにより製造することができる。

該反応の方法としては、例えば、化合物(LXII)と化合物(LXII')とを塩基の存在下で反応させる方法をあげることができる。

化合物(LXII)と化合物(LXII')との塩基の存在下での反応は、前記の化合物(LX)と化合物(LX')との反応と、、同様にして行うことができる。

化合物(LXII')としては、メタンスルホン酸メチル等のアルキルスルホン酸エステル類、p-トルエンスルホン酸のメチルエステル、p-トルエンスルホン酸の2-メトキシエチルエステル等のアリールスルホン酸エステル類、ジメチル硫酸等の硫酸エステル類、ヨウ化メチル、2-クロロエチルジメチルアミン、臭化アリル、臭化プロパルギル、ブロモ酢酸メチル、ブロモアセトニトリル、2-ブロモエタノール、臭化ベンジル、ブロモアセトン等のハライド類等があげられる。

〔本発明化合物の製造法E〕

10

15

20

本発明化合物のうち、前記の式(LXIII'')で示されるシンナモイル化合物は、 前記の式(LXIII)で 示されるシンナモイル化合物と、前記の式(LXIII')で示さ れる化合物、1,3-プロパンスルトン又は1,4-ブタンスルトンとを反応させることに より製造することができる。

$$(X_e)_p \xrightarrow{A} O \qquad \qquad (X_e)_p \xrightarrow{A} O \qquad \qquad (X_e)_p \xrightarrow{A} O \qquad \qquad (LXIII)$$

該反応の方法として例えば、化合物(LXIII)と、化合物(LXIII')でV'が脱離基である化合物、1,3-プロパンスルトン又は1,4-プタンスルトンとを、塩基の存在下で反応させる方法をあげることができる。

化合物 (LXIII) と、化合物 (LXIII') でV'が脱離基である化合物、1,3-プロ

パンスルトン又は1,4-ブタンスルトンとの、塩基の存在下での反応は、前記の化合物 (LX) と化合物 (LX') との反応と、同様にして行うことができる。

化合物(LXIII')でV'が脱離基である化合物としては、例えば、メタンスルホン酸 2-メトキシエチル等のアルキルスルホン酸エステル類、pートルエンスルホン酸の2-メトキシエチルエステル等のアリールスルホン酸エステル類、2-クロロエチルジメチルアミン、臭化アリル、臭化プロパルギル、ブロモ酢酸メチル、ブロモアセトニトリル、2-ブロモエタノール、ブロモアセトン等のハライド類等があげられる。

また、該反応の方法として例えば、化合物(LXIII)と、化合物(LXIII))でV 10 が水酸基である化合物とを、トリフェニルホスフィンとアゾジカルボン酸エステ ルの存在下に脱水反応させる方法をあげることができる。

該反応は、通常、溶媒中で行われ、反応に用いられる溶媒として、例えば、テトラヒドロフラン等のエーテル類があげられ、アゾジカルボン酸エステルとしては、 例えば、ジエチルアゾジカルボキシレートがあげられる。

15 反応に用いられる試剤の量は、化合物(LXIII)1モルに対して、トリフェニルホスフィン及びアゾジカルボン酸エステルは、通常、1モル~2モルの割合、化合物 (LXIII')は、通常、1モル~2モルの割合である。

反応温度は、通常、0℃~室温の範囲内、反応時間は、通常、1時間~200時間の範囲内である。

- 20 反応終了後、反応混合物を有機溶媒抽出し、有機層を乾燥、濃縮する等の後処理 操作を行うことにより、シンナモイル化合物(LXIII'')を単離することができる 。単離された化合物(LXIII'')はクロマトグラフィー、再結晶等によりさらに精 製することもできる。
- 25 表1に、化合物番号(a)~(p)、(r)~(x)で表されるベンズアルデヒド誘導体(XXXIX-1)、(XXXIX-2)、(XXXIX-3)及び(XXXIX-4)を例示し、化合物番号(q)で表されるピリジンカルバルデヒド誘導体を示す。

(XXX1X-1)	$(\lambda\lambda\lambda1\lambda-2)$ $(\lambda\lambda\lambda1\lambda-3)$ $(\lambda\lambda\lambda1\lambda-4)$
化合物番号	X _b 、X _b '、X _b ''又はX _b '''
(a)	3-NHCOCH ₂ OCH ₃
(b)	3-CONHCH ₂ COOCH ₃
(c)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃
(d)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃
(e)	3-CH=CHCN
(f)	3-OCH ₂ CH ₂ SCH ₃
(g)	3-CH ₂ OCH ₂ CH ₂ OH
(h)	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃
(i)	3-NHCONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃
(j)	3-CONHSO ₂ CH ₃
(k)	3-CONHCH2CN
(1)	$3-CH=CF_2$
(m)	3-CH ₂ CH ₂ CN
(n)	3-OCH ₂ CONH ₂
(0)	3-OCH ₂ COCH ₃
(p)	3-CONHCH (CO ₂ CH ₃) CH ₂ CO ₂ CH ₃
化合物番号	ピリジンカルバルデヒド誘導体
(q)	MeO N N O
化合物番号	X _b 、X _b '、X _b ''又はX _b '''
(r)	3-SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃
(s)	3-CONHOCH ₃
(t)	3-CONHOCH ₂ CH=CH ₂

(表1続き)

(u)	3-CH2SCH2COOCH3
(v)	3—CH= 0
(w)	3-NHCOCOOCH ₃
(x)	$3 - CH_2P (=O) (OCH_3)_2$

本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1 a) \sim (1 1 6 a) で表される本発明化合物 (IVa) を、表 2 a に例示する。

5 表2a

本発明化合物(IVa)

$$(Y_a)_q$$
 (IV_a) (IV_a)

表 2 a において、化合物番号(1 a)~(9 8 a)、(1 0 0 a)~(1 0 4 a))及び(1 0 6 a)~(1 1 6 a)においては、Aはベンゼン環を表す。

7,00 (1004) (1104) (201 (104) 1104 (104)				
化合物	X _a 及びY _a	r _a	t a	
番号				
(1 a)	3-CH=CHCN	-H	-Н	
(2 a)	$3 - OCH_2CH_2SCH_3$	-H	-H	
(3 a)	$3 - OCH_2CH = CH_2$	-H	-H	
(4 a)	$2 - OCH_2C \equiv CH$	-H	-H	
(5 a)	$3 - OCH_2C \equiv CH$	-H	-H	
(6 a)	$4 - OCH_2C \equiv CH$	-H	-H	
(7 a)	$3 - OCH_2COOCH_3$	-H	-H	
(8 a)	$3-OCH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$	-H	-H	
(9 a)	3-OCH ₂ COOH	-H	-H	
(10a)	3-OCH ₂ CN	-H	-н	

(表2 a 続き)

_	(双石 在形区)			· ·
	(11a)	$3 - OCH_2CN$	-H	$-CH_3$
	(12a)	$3 - OCH_2CN$	$-CH_3$	$-CH_3$
	(13a)	4-OCH ₂ CN	-H	-H
	(14a)	3 - CH3, $4 - OCH2CN$	-H	-H
	(15a)	$3-NO_2$, $4-OCH_2CN$	-H	-H
	(16a).	3-F, $4-OCH2CN$, $5-OCH3$	-H	-H
	(17a)	$3-NHCOCH=CH_2$	-H	-H
	(18a)	$3-NHCOCH_2OCH_3$	-H	-H
	(19a)	3-NHCOCH ₂ OCH ₃	-H	-CH ₃
	(20a)	4-NHCOCH ₂ OCH ₃	-H	-Н
	(21a) .	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-H
	(22a)	3-NHCONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-н	-H
	(23a)	3-NHSO ₂ CH ₂ COOCH ₃	-H	-Н
	(24a)	3-NHSO ₂ CH ₂ COOH	-H	-Н
	(25a)	3-NHCOCH ₂ CN	-Н	-H
	(26a)	3-CONHSO ₂ CH ₃	-H	-H
	(27a)	3-CONHCH2CH2OH	-H	-H
	(28a)	3-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	-н
	(29a)	3-CONHCH ₂ COOCH ₃	-н	-CH3
. [(30a)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	-H
	(3 1 a)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-H
	(32a)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-н	- C H 3
•	(33a)	4-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-н	-н
	(3 4 a)	3-CONHCH ₂ COOH	-H	-H
	(35a)	3-CONHCH ₂ CN	-H	-H
	(36a) .	3-OCH ₂ COOCH ₃	H	-CH3
	(37a)	3-OCH ₂ COOH	-H	-CH3

(表2 a 続き)

120 010007			
(38a)	3-OCH ₂ CON (CH ₃) ₂	-Н	-CH ₃
(39a)	$3 - OCH_2CH_2CH_2N(CH_3)_2$	-H	-H
(40a)	3 - OCH2CH2OH	-H	-CH ₃
(41a)	3-OCH ₂ CH ₂ OH	- C H 3	-CH ₃
(42a)	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-CH ₃
(43a)	$3 - CH = CF_2$	-H	-Н
(44a)	3-CH ₂ CH ₂ CN	-H	-H
(45a)	3-OCH ₂ CH ₂ SCH ₃	-H	-CH3
(46a)	3-OCH ₂ CH ₂ SOCH ₃	-H	- <u></u> СН ₃
(47a)	3-OCH ₂ CH ₂ SO ₂ CH ₃	-H	-CH ₃
(48a)	3-OCH ₂ CH ₂ OH	-H	-H
(49a)	3-CH ₂ OCH ₂ CH ₂ OH	-Н	-CH3
(50a)	$3 - OCH_2CH_2CH_2OH$	-H	$-CH_3$
(51a)	$3 - OCH_2CH_2OCH_3$	-H	-CH ₃
(52a)	3 - OCH2CH2NH2	-H	-CH ₃
(53a)	3-OCH ₂ CH ₂ NHCOCH ₃	-H	-CH ₃
(5 4 a)	3 - OCH2CH2NHCOOC (CH3)3	-H	-CH ₃
(55a)	$3 - OCH_2CH_2N (CH_3)_2$	-Н	-H
(56a)	$3 - OCH_2CH_2N (CH_3)_2$	-H	$-CH_3$
(57a)	$3 - OCH_2CH_2CH_2N (CH_3)_2$	-H	$-CH_3$
(58a)	$3 - OCH_2CH_2SO_3H$	-Н	-CH3
(59a)	3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ Na	-Na	-H
(60a)	3-OCH ₂ COOCH ₃	-CH ₃	-CH ₃
(61a)	$3 - OCH_2COO(CH_2)_9 - OH$	-Н	-CH ₃
(62a)	4-OCH ₂ COOCH ₃	-Н	-H
(63a)	3-OCH ₂ COOH·pyridine	-Н	-H
(64a)	3-OCH ₂ COOH	-CH ₃	-CH ₃

(表2 a 続き)

(AC D U 196 C)		·	
(65a)	4-OCH ₂ COOH	-Н	-H
(66a)	$3 - OCH_2CONH_2$	-Н	-H
(67a)	$3 - OCH_2CONH_2$	-H	-CH ₃
(68a)	3-OCH ₂ CONH ₂	-CH3	$-CH_3$
(69a)	$3 - OCH_2CON(CH_3)_2$	-H	-Н
(70a)	$3 - OCH_2CON(CH_3)_2$	-CH ₃	-CH3
(71a)	3-Br, $4-OCH2COOCH3$	-H	-H
(72a)	$3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$	-H	-H
(73a)	$3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$	-H	-CH3
(74a)	$3-NHCOCH_3$, $4-OCH_2CN$	-H	-H
(75a)	$3 - OCH_2COCH_3$	-H	-CH ₃
(76a)	$3-CH_2SCH_2COOCH_3$	-H	-CH ₃
(77a)	$3-CH_2SOCH_2COOCH_3$	-H	-CH ₃
(78a)	$3-CH_2SO_2CH_2COOCH_3$	-н	-CH ₃
(79a)	3-NHCOCH ₂ OCH ₃	-CH ₃	-CH ₃
(80a)	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-CH ₃	-CH ₃
(81a)	$3-NHSO_2CH_2CH=CH_2$	-H	-CH ₃
(82a)	3-NHCH2CH2N (CH3)2	-Н	-H
(83a)	3-CONHCH ₂ COOCH ₃	-CH ₃	-CH ₃
(84a)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	$-CH_3$
(85a)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃	-CH ₃	-CH ₃
(86a)	3-CONHCH ₂ COOH	-H	-CH ₃
(87a)	3-CONHCH ₂ COOH	-CH ₃	-CH ₃
(88a)	4-CONHCH ₂ COOH	-H	-H
(89a)	4-CONHCH ₂ COOH	-H	-CH3
(90a)	4-CONHCH ₂ COOH	-CH ₃	- C H 3
(91a)	3-CONHCH ₂ CONH ₂	-H	-H
(91a)	3-CONHCH ₂ CONH ₂	-H	-H

(表2 a 続き)

(92a)	$3-CONHCH_2CONH_2$	-H	$-CH_3$
(93a)	3-CONHCH ₂ CONH ₂	$-CH_3$	-CH3
(94a)	3-CONHCH (CO ₂ CH ₃)	-H	-H
	$-CH_2CO_2CH_3$		
(95a)	3-CONHCH (CO ₂ H)	-H	-H
	-CH ₂ CO ₂ H		
(96a)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OH	-H	-CH3
(97a)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OH	- C H 3	-CH3
(98a)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	$-CH_3$	-CH ₃
化合物番号	(IVa)		
(99a)	H ₃ CO N CH ₃		
化合物番号	X _a 及びY _a	r a	t a
(100a)	3-CONHSO ₂ CH ₃	-H	$-CH_3$
(101a)	3-SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-H
(102a)	3-SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-н	-CH ₃
(103a)	3-CONHOCH ₃	-H	-CH3
(104a)	3-CONHOCH ₂ CH=CH ₂	-H	- C H 3
化合物番号	(IVa)		
(105a)	H ₃ CO O OH CH ₃	- 3	
化合物番号	X _a 及びY _a	ra	t a
(106a)	3-CH ₂ CH ₂ CN	-Ĥ	-CH ₃
(107a)	3-CH=0	-H	-CH ₃ .
		,	

(表2 a 続き)

(108a)	3-CH=CHCN	-Н	- C H ₃
(109a)	$3-C \equiv CC (CH_3)_2OH$	-H	-CH ₃
(110a)	$3-CH=CHCOOCH_3$	-H	-CH ₃
(111a)	$3 - OCH_2CH = CH_2$	-H	-CH3
(112a)	3-NHCOCOOCH ₃	-H	-CH ₃
(113a)	$3-CH=NOCH_3$	-н	-CH ₃
(114a)	3-NHCSNHCH3	-H	-CH ₃
(115a)	$3-N=C (-SCH_3) NHCH_3$	-H	-CH ₃
(116a)	$3 - CH_2P (= O) (OCH_3)_2$	-H	-CH ₃

本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1b) \sim (14b) で表される本発明化合物 (IVb) を、表 2bに例示する。

5 表2b

本発明化合物(IVb)

$$X_a$$
 O
 Q
 CH_3
 CH_3
 CH_3

	On 3	
化合物 番号	X _a	Q _a
(1b)	-OCH ₂ COOCH ₃	$-OCH_2CH=CH_2$
(2b)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ C≡CH
(3b)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ COOCH ₃
(4b) ·	-OCH ₂ COOH	-OCH ₂ COOH
(5b)	-OCH ₂ CONH ₂	-OCH ₂ CONH ₂
(6b)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ CN
(7b)	-OCH ₂ COOH	-OCH ₂ CH ₂ OH
(8b)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ Ph

(表2b続き)

(9b)	-OCH ₂ COOH	-OCH ₂ Ph
(10b)	-OCH ₂ COOCH ₃	$-OCH_2CH_2N \cdot (CH_3)_2$
(11b)	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ OH	
(12b)	-OCH2CO-NO	
(13b)	-OCH ₂ COOCH ₃	-NHCH ₂ C≡CH
(14b)	-OCH ₂ CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃

本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1 c) \sim (1 1 c) で表される本発明化合物 (IVc) を、表 2 c に例示する。

5 表2c

本発明化合物(IVc)

化合物番号	t a
(1 c)	$-CH_2CH=CH_2$
(2c)	$-CH_2C\equiv CH$
(3 c)	-CH ₂ COOCH ₃
(4c)	-CH ₂ COOH
(5c)	-CH ₂ CONH ₂
(6 c)	-CH ₂ CN
(7.c)	-CH ₂ COCH ₃
(8c)	-CH ₂ CH ₂ OCH ₃
(9c)	-CH ₂ Ph
(10c)	- P h

(表2 c 続き)

本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1 d) \sim (3 d) で表される本発明化合物 (IVd) を、表 2 d に例示する。

5 .

表 2 d

化合物		
i II .	: -	
H ₃ CO	•	
O N CH₃		
CH₃		
O O OH		· ·
H ₃ CO CH ₃		•
ON CH ₃		
CH ₃	· .	
O O OH	- 11-	
H ₃ CO		•
O N		
CH ₃		
	H ₃ CO O OH Br CH ₃ CH ₃ O OH CH ₃	H ₃ CO O OH Br CH ₃ CH ₃ O OH CH ₃ CH ₃ CH ₃ O OH H ₃ CO O OH

10 本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1e) ~ (116e) で表される本発明化合物 (IVe) を、表 2eに例示する。

表 2 e

本発明化合物(IVe)

表 2 e において、化合物番号(1 e)~(9 8 e)、(1 0 0 e)~(1 0 4 e))及び(1 0 6 e)~(1 1 6 e)においては、Aはベンゼン環を表す。

化合物	X _a 及びY _a	r _a	t a
番号		- a	a
(1 e)	3-CH=CHCN	-H	-H
(2 e)	3-OCH ₂ CH ₂ SCH ₃	-H	-Н
(3 e)	$3 - OCH_2CH = CH_2$	-H	-Н
(4 e)	2-OCH ₂ C≡CH	-H	-Н
(5 e)	$3 - OCH_2C \equiv CH$	-H	-Н
(6 e)	$4 - OCH_2C \equiv CH$	-H	-H
(7 e)	3-OCH ₂ COOCH ₃	-H	-Н
(8 e)	$3 - OCH_3$, $4 - OCH_2COOCH_3$	-H	-н
(9 e)	$3 - OCH_2COOH$	-H	-Н
(10e)	$3 - OCH_2CN$	-H	-Н
(11e)	$3 - OCH_2CN$	-H	-CH3
(12e)	$3 - OCH_2CN$	- CH ₃	-CH ₃
(13e)	4-OCH ₂ CN	-H	-H
(14e)	$3 - CH_3$, $4 - OCH_2CN$	-H	-H
(15e)	$3-NO_2$, $4-OCH_2CN$	-H	-H
(16e)	3-F, $4-OCH2CN$, $5-OCH3$	-H	-H
(17e)	$3-NHCOCH=CH_2$	-Н	-Н
(18e)	3-NHCOCH ₂ OCH ₃	-H	-н
(19e)	3-NHCOCH ₂ OCH ₃	-H	-CH ₃

(表2 e 続き)

(20e)	4-NHCOCH ₂ OCH ₃	-H	-H
(21e)	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-H.
·(22e)	3-NHCONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-Н	-H
(23e)	3-NHSO ₂ CH ₂ COOCH ₃	-H	-H
(24e)	3-NHSO ₂ CH ₂ COOH	-H	-H
(25e)	3-NHCOCH ₂ CN	-H	-H
(26e)	$3-CONHSO_2CH_3$	-H	-H
(27e)	3-CONHCH2CH2OH	-H	-H
(28e)	3-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	-н
(29e)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	-H
(30e)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-Н
(31e)	4-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-H
(32e)	3-CONHCH₂COOH	-H	-н
(33e)	3-CONHCH2CN	-H	-H
(34e)	3-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	-CH ₃
(35 _e)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-CH ₃
(36e)	3-OCH ₂ COOCH ₃	-H	-CH ₃
(37e)	3-OCH ₂ COOH	-H	$-CH_3$
(38e)	3-OCH ₂ CON (CH ₃) ₂	-H	-CH ₃
(39e)	$3 - OCH_2CH_2CH_2N$ (CH ₃) ₂	-H	-н
(40e)	$3 - OCH_2CH_2OH$	-H	-CH ₃
(41e)	$3-OCH_2CH_2OH$	-CH ₃	$-CH_3$
(42e)	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-CH ₃
(43e)	$3-CH=CF_2$	-H	-н
(44e)	3-CH ₂ CH ₂ CN	-H	-н
(45e)	3-OCH ₂ CH ₂ SCH ₃	-H	-CH ₃
(46e)	3-OCH ₂ CH ₂ SOCH ₃	-н	-CH ₃
	`		

(表2 e 続き)

(47e) 3-OCH ₂ CH ₂ SO ₂ CH ₃ -H -CH ₃ (48e) 3-OCH ₂ CH ₂ OH -H -H (49e) 3-CH ₂ OCH ₂ CH ₂ OH -H -CH ₃ (50e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ OH -H -CH ₃ (51e) 3-OCH ₂ CH ₂ OCH ₃ -H -CH ₃ (52e) 3-OCH ₂ CH ₂ NH ₂ -H -CH ₃ (53e) 3-OCH ₂ CH ₂ NHCOCH ₃ -H -CH ₃ (54e) 3-OCH ₂ CH ₂ NHCOOC (CH ₃) ₃ -H -CH ₃ (55e) 3-OCH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂ -H -CH ₃ (55e) 3-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂ -H -CH ₃ (57e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ H -H -CH ₃ (59e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ Na -Na -H (69e) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -CH ₃ -CH ₃ (61a) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -CH ₃ -CH ₃ (62e) 4-OCH ₂ COOCH ₃ -H -H (63a) 3-OCH ₂ COOH · pyridine -H -H (65e) 4-OCH ₂ COOH -H -H (65e) 4-OCH ₂ COOH				
(49e) 3-CH ₂ OCH ₂ CH ₂ OH -H -CH ₃ (50e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ OH -H -CH ₃ (51e) 3-OCH ₂ CH ₂ OCH ₃ -H -CH ₃ (52e) 3-OCH ₂ CH ₂ NH ₂ -H -CH ₃ (53e) 3-OCH ₂ CH ₂ NHCOOC (CH ₃) 3 -H -CH ₃ (54e) 3-OCH ₂ CH ₂ NHCOOC (CH ₃) 2 -H -H (55e) 3-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) 2 -H -CH ₃ (57e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) 2 -H -CH ₃ (57e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) 2 -H -CH ₃ (59e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) 2 -H -CH ₃ (59e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ H -H -CH ₃ (69e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ Na -Na -H (60e) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -CH ₃ -CH ₃ (61a) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -H -H (62e) 4-OCH ₂ COOCH ₃ -H -H (63a) 3-OCH ₂ COOH ₂ -H -H (65e) 3-OCH ₂ CONH ₂ -H -H (67e) 3-OCH ₂	(47e)	$3 - OCH_2CH_2SO_2CH_3$	-H	-CH ₃
(50e) 3-OCH2CH2CH2OH -H -CH3 (51e) 3-OCH2CH2OCH3 -H -CH3 (52e) 3-OCH2CH2NH2 -H -CH3 (53e) 3-OCH2CH2NHCOCH3 -H -CH3 (54e) 3-OCH2CH2NHCOOC (CH3) 3 -H -CH3 (55e) 3-OCH2CH2N (CH3) 2 -H -H (55e) 3-OCH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (57e) 3-OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (59e) 3-OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (59e) 3-OCH2CH2CH2SO3H -H -CH3 (69e) 3-OCH2COCH3 -Na -H (61a) 3-OCH2COOCH3 -CH3 -CH3 (61a) 3-OCH2COOCH3 -H -H (63a) 3-OCH2COOH pyridine -H -H (65e) 4-OCH2COOH -CH3 -CH3 (65e) 4-OCH2COOH -H -H (67e) 3-OCH2CONH2 -H -H (69e) 3-OCH2CON(CH3) 2 -CH3 -CH3 (69e) 3-OCH2CON (CH3) 2 -	(48e)	$3 - OCH_2CH_2OH$	-H	-H
(51e) 3-OCH ₂ CH ₂ OCH ₃ -H -CH ₃ (52e) 3-OCH ₂ CH ₂ NH ₂ -H -CH ₃ (53e) 3-OCH ₂ CH ₂ NHCOOCH ₃ -H -CH ₃ (54e) 3-OCH ₂ CH ₂ NHCOOC (CH ₃) ₃ -H -CH ₃ (55e) 3-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂ -H -H (56e) 3-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂ -H -CH ₃ (57e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂ -H -CH ₃ (59e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ NA -H -CH ₃ (59e) 3-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ NA -Na -H (60e) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -CH ₃ -CH ₃ (61a) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -CH ₃ -CH ₃ (62e) 4-OCH ₂ COOCH ₃ -H -H (63a) 3-OCH ₂ COOCH ₃ -H -H (64e) 3-OCH ₂ COOH -CH ₃ -CH ₃ (65e) 4-OCH ₂ COOH -H -H (67e) 3-OCH ₂ CONH ₂ -H -H (69e) 3-OCH ₂ CON (CH ₃) ₂ -H -H (69e) 3-OCH ₂ CON (CH ₃) ₂ <td>(49e)</td> <td>3-CH2OCH2CH2OH</td> <td>-H</td> <td>- C H 3</td>	(49e)	3-CH2OCH2CH2OH	-H	- C H 3
(5 2 e) 3 - OCH2CH2NH2 -H -CH3 (5 3 e) 3 - OCH2CH2NHCOCH3 -H -CH3 (5 4 e) 3 - OCH2CH2NHCOOC (CH3) 3 -H -CH3 (5 5 e) 3 - OCH2CH2N (CH3) 2 -H -H (5 6 e) 3 - OCH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 7 e) 3 - OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 8 e) 3 - OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 9 e) 3 - OCH2CH2CH2SO3NA -NA -H (6 0 e) 3 - OCH2CH2CH2CH2SO3NA -NA -H (6 1 a) 3 - OCH2COOCH3 -CH3 -CH3 (6 1 a) 3 - OCH2COOCH3 -H -H (6 2 e) 4 - OCH2COOCH3 -H -H (6 3 a) 3 - OCH2COOH Pyridine -H -H (6 4 e) 3 - OCH2COOH - Pyridine -H -H (6 5 e) 4 - OCH2COOH - Pyridine -H -H (6 5 e) 4 - OCH2COOH - Pyridine -H -H (6 6 e) 3 - OCH2CONH2 -H -H (6 8 e) 3 - OCH2CONH2 -CH3 <t< td=""><td>(50e)</td><td>3 - OCH2CH2CH2OH</td><td>-H</td><td>-CH₃</td></t<>	(50e)	3 - OCH2CH2CH2OH	-H	-CH ₃
(5 3 e) 3 - OCH2CH2NHCOCH3 -H -CH3 (5 4 e) 3 - OCH2CH2NHCOOC (CH3) 3 -H -CH3 (5 5 e) 3 - OCH2CH2N (CH3) 2 -H -H (5 6 e) 3 - OCH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 7 e) 3 - OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 8 e) 3 - OCH2CH2CSO3H -H -CH3 (5 9 e) 3 - OCH2CO2CH2SO3NA -NA -H (6 0 e) 3 - OCH2COOCH3 -CH3 -CH3 (6 1 a) 3 - OCH2COOCH3 -H -H (6 2 e) 4 - OCH2COOCH3 -H -H (6 3 a) 3 - OCH2COOH pyridine -H -H (6 4 e) 3 - OCH2COOH -CH3 -CH3 (6 5 e) 4 - OCH2COOH -H -H (6 8 e) 3 - OCH2CONH2 -H -H (6 8 e) 3 - OCH2CONH2 -H -H (6 9 e) 3 - OCH2CON (CH3) 2 -H -H (7 0 e) 3 - OCH2CON (CH3) 2 -CH3 -CH3 (7 1 e) 3 - Br, 4 - OCH2COOCH3 -H -H -H <td>(51e)</td> <td>3 - OCH2CH2OCH3</td> <td>-H</td> <td>-CH₃</td>	(51e)	3 - OCH2CH2OCH3	-H	-CH ₃
(5 4 e) 3 - OCH2CH2NHCOOC (CH3) 3 -H -CH3 (5 5 e) 3 - OCH2CH2N (CH3) 2 -H -H (5 6 e) 3 - OCH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 7 e) 3 - OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 8 e) 3 - OCH2CH2CH2N (CH3) 2 -H -CH3 (5 9 e) 3 - OCH2CH2CH2SO3NA -H -CH3 (6 0 e) 3 - OCH2COOCH3 -CH3 -CH3 (6 1 a) 3 - OCH2COOCH3 -CH3 (6 2 e) 4 - OCH2COOCH3 -H -H -H (6 3 a) 3 - OCH2COOH -PYTIGITE -H -H (6 4 e) 3 - OCH2COOH -PYTIGITE -H -H (6 5 e) 4 - OCH2COOH -H -H -H (6 6 e) 3 - OCH2CONH2 -H -H -H (6 7 e) 3 - OCH2CONH2 -H -H -H (6 8 e) 3 - OCH2CONH2 -H -H -H (6 9 e) 3 - OCH2CON (CH3) 2 -CH3 -CH3 -CH3 (7 1 e) 3 - BT, 4 - OCH2COOCH3 -H -H -H (7 2 e) 3 - CH3, 4 - OCH2COOCH3 -H -H -H	(52e)	$3 - OCH_2CH_2NH_2$	-н	- C H 3
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(53e)	3-OCH ₂ CH ₂ NHCOCH ₃	-H	-CH ₃
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(54e)	3-OCH ₂ CH ₂ NHCOOC (CH ₃) ₃	-H	-CH ₃
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(55e)	$3 - OCH_2CH_2N (CH_3)_2$	-H	-H
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(56e)	$3 - OCH_2CH_2N (CH_3)_2$	-H	$-CH_3$
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(57e)	$3 - OCH_2CH_2CH_2N$ (CH_3) 2	-H	-CH ₃
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(58e)	3 - OCH2CH2SO3H	-H	-CH ₃
$(61a)$ $3-OCH_2COO(CH_2)_9-OH$ $-H$ $-CH_3$ $(62e)$ $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$ $(63a)$ $3-OCH_2COOH \cdot pyridine$ $-H$ $-H$ $(64e)$ $3-OCH_2COOH$ $-CH_3$ $-CH_3$ $(65e)$ $4-OCH_2COOH$ $-H$ $-H$ $(66e)$ $3-OCH_2CONH_2$ $-H$ $-H$ $(67e)$ $3-OCH_2CONH_2$ $-H$ $-CH_3$ $(68e)$ $3-OCH_2CONH_2$ $-CH_3$ $-CH_3$ $(69e)$ $3-OCH_2CON(CH_3)_2$ $-H$ $-H$ $(70e)$ $3-OCH_2CON(CH_3)_2$ $-CH_3$ $-CH_3$ $(71e)$ $3-Br$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$ $(72e)$ $3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$	(59e)	$3 - OCH_2CH_2CH_2SO_3Na$	-N a	-Н
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(60e)	3-OCH ₂ COOCH ₃	-CH3	-CH ₃
(6 3 a) 3-OCH ₂ COOH · pyridine	(61a)	$3 - OCH_2COO(CH_2)_9 - OH$	-н	-CH ₃
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(62e).	4-OCH ₂ COOCH ₃	-H	-H
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(63a)	3-OCH ₂ COOH·pyridine	-H	-H
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(64e)	3-OCH ₂ COOH	-CH ₃	-CH ₃
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(65e)	4-OCH ₂ COOH	-H	-н
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	(66e)	3-OCH ₂ CONH ₂	-н	-Н
(6 9 e) $3 - OCH_2CON (CH_3)_2$ $-H$ $-H$ (7 0 e) $3 - OCH_2CON (CH_3)_2$ $-CH_3$ $-CH_3$ (7 1 e) $3 - Br$, $4 - OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$ (7 2 e) $3 - CH_3$, $4 - OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$	(67e)	$3 - OCH_2CONH_2$	-H	-CH ₃
(70e) $3-OCH_2CON(CH_3)_2$ $-CH_3$ $-CH_3$ (71e) $3-Br$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$ (72e) $3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$	(68e)	$3 - OCH_2CONH_2$	$-CH_3$	$-CH_3$
(7 1 e) $3-Br$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$ (7 2 e) $3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-H$	(69e)	$3-OCH_2CON(CH_3)_2$	-H	-H
(7 2 e) $3 - CH_3$, $4 - OCH_2COOCH_3$ -H -H	(70e)	$3-OCH_2CON(CH_3)_2$	-CH ₃	$-CH_3$
	(71e)	3-Br, $4-OCH2COOCH3$	-H	-н
(73e) $3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$ $-H$ $-CH_3$	(7 2 e)	$3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$	<u>-</u> Н	-H
	(73e)	$3-CH_3$, $4-OCH_2COOCH_3$	-H	-CH ₃

(表2 e 続き)

_	() () ()			
	(74e)	3-NHCOCH ₃ , 4-OCH ₂ CN	-H	-H
	(75e)	3-OCH ₂ COCH ₃	-H	-СН ₃
	(76e)	$3-CH_2SCH_2COOCH_3$	-H	-CH ₃
	(77e)	3-CH2SOCH2COOCH3	− Ĥ	- C H 3
	(78e)	$3-CH_2SO_2CH_2COOCH_3$	-H	- C H _{.3} .
	(79e)	3-NHCOCH ₂ OCH ₃	-СН ₃	-CH ₃
	(8 ₀ e)	3-NHCOOCH ₂ CH ₂ OCH ₃	$-CH_3$	- C H 3
	(81e)	$3 - NHSO_2CH_2CH = CH_2$	-H	-CH ₃
	(82e)	3-NHCH2CH2N (CH3)2	-H	-H
	(83e)	3-CONHCH2COOCH3	$-CH_3$	-CH ₃
	(84e)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃	-H	- C H ₃
	(85e)	4-CONHCH ₂ COOCH ₃	-СН ₃	-CH ₃
	(86e)	3-CONHCH ₂ COOH	-H	-CH ₃
	(87e)	3-CONHCH ₂ COOH	-CH ₃	$-CH_3$
	(88e)	4-CONHCH ₂ COOH	-H	-H
	(89e)	4-CONHCH ₂ COOH	-H	-CH ₃
	(90e)	4-CONHCH ₂ COOH	-СH ₃	-CH3
	(91e)	3-CONHCH ₂ CONH ₂	-H	-H
	(92e)	3-CONHCH ₂ CONH ₂	-H	$-CH_3$
	(93e)	3-CONHCH ₂ CONH ₂	-CH3	$-CH_3$
	(94e)	3-CONHCH (CO ₂ CH ₃)	-H	-H
		-CH ₂ CO ₂ CH ₃		
	(95e)	3-CONHCH (CO₂H)	-H	-H
		-CH ₂ CO ₂ H		
	(96e)	3-CONHCH2CH2OH	-H	-CH ₃
	(97e)	3-CONHCH2CH2OH	-CH ₃	-CH ₃
	(98e)	3-CONHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-CH ₃	-CH ₃

(表2 e 続き)

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
化合物番号	(IVe)		
(99e)	H ₃ CO NH NH O OH	,	
化合物番号	X _a 及びY _a	r a	t a
(100e)	3-CONHSO ₂ CH ₃	-H	-СH ₃
(101e)	3-SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	-H
(102e)	3-SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ OCH ₃	-H	- C H 3
(103e)	3-CONHOCH ₃	-H	-CH ₃
(104e)	3-CONHOCH2CH=CH2	-H	-CH ₃
化合物番号	(IVe)		
(105e)	H ₃ CO O OH		
化合物番号	X _a 及びY _a	r a	t a
(106e)	3-CH ₂ CH ₂ CN	-H	$-CH_3$
(107e)	3—CH= O	-H	−CH ₃
(108e)	3-CH=CHCN	-H	-CH ₃
(109e)	$3-C \equiv CC (CH_3)_2OH$	-H	$-CH_3$
(110e)	3-CH=CHCOOCH ₃	-H	$-CH_3$
(111e)	$3 - OCH_2CH = CH_2$	-H	-CH ₃
(112e)	3-NHCOCOOCH ₃	-Н	-CH ₃
(113e)	3-CH=NOCH ₃	-Н	-CH ₃
(114e)	3-NHCSNHCH3	-H	-CH ₃
(115e)	$3-N=C (-SCH_3) NHCH_3$	-H	-CH ₃
(116e)	$3 - CH_2P (=0) (OCH_3)_2$	-н	-CH ₃

本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1 f) \sim (1 4 f) で表される本発明化合物 (IVf) を、表 2 f に例示する。

表2 f

本発明化合物(IVf)

$$X_a$$
 O
 Q_a
 Q_a
 Q_a
 Q_a
 Q_a

(IVf)

5

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	,
化合物 番号	X _a	Q _a	t _a
(1f)	-OCH ₂ COOCH ₃	$-OCH_2CH=CH_2$	-CH ₃
(2f)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ C≡CH	$-CH_3$
(3f)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ COOCH ₃	$-CH_3$
(4f)	-OCH ₂ COOH	-OCH ₂ COOH	-CH ₃
(5f)	-OCH ₂ CONH ₂	-OCH ₂ CONH ₂	-CH ₃
(1a)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ CN	$-CH_3$
(7f)	-OCH ₂ COOH	-OCH ₂ CH ₂ OH	$-CH_3$
(18)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ Ph	$-CH_3$
(9f)	-OCH ₂ COOH	-OCH ₂ Ph	$-CH_3$
(10f)	-OCH ₂ COOCH ₃	-OCH ₂ CH ₂ N (CH ₃) ₂	-CH ₃
(11f)	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ OH		-H
(12f)	-OCH2CO-NO		-CH ₃
(13f)	-OCH ₂ COOCH ₃	$-NHCH_2C \equiv CH$	-CH3
(14f)	-OCH ₂ CO	-NHCH2CH2OCH3	-CH ₃
	-NHCH2CH2OCH3		

本発明化合物 (IV) のうち、化合物番号 (1g) \sim (11g) で表される本発明化合物 (IVg) を、表 2gに例示する。

表2g

化合物番号	t _a
(1g)	$-CH_2CH=CH_2$
(2g)	$-CH_2C \equiv CH$
(3g)	-CH ₂ COOCH ₃
(4 g)	-CH ₂ COOH
(5 g)	-CH ₂ CONH ₂
(6g)	-CH ₂ CN
(7 g)	-CH ₂ COCH ₃
(8g)	-CH ₂ CH ₂ OCH ₃
(9g)	-CH ₂ Ph
(10g)	- P h
(11g)	
	IN—

5

本発明化合物は、I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制する能力を有する。当該能力は、I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導くことにより組織の線維化を改善するために重要である。よって、本発明化合物は、I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導くことにより組織の線維化を改善するための組成物(医薬品、化粧品、食品添加物等)の有効成分として利用することができる。

本発明転写抑制組成物や本発明線維化改善組成物の適用可能な疾患としては、例

15

20

えば、コラーゲンの過度の集積により組織が線維化することにより硬化し、その結 果、臓器等の組織の機能低下や瘢痕形成等を来たす疾患(即ち、線維症等)をあげ ることができる。具体的には例えば、肝硬変、間質性肺疾患、慢性腎不全(又は慢 性腎不全に陥る疾患)、炎症後の過形成痕跡、術後の瘢痕や熱傷性瘢痕、強皮症、 動脈硬化、高血圧等の疾患や異状等をあげることができる。因みに、肝硬変におい ては、1つの例として、C型又はB型肝炎ウイルスが慢性的な炎症を誘発し、TG F-βの量が上昇することにより、肝線維化(特に、Ι型・III型コラーゲンの蓄積)を引き起こして当該疾患となることがすでに知られている(例えば、Clin. Liver Dis., 7, 195-210 (2003) 参照)。間質性肺疾患に おいては、1つの例として、ダニ・ウイルス・結核菌等による肺炎を誘発してTG F-βの量が上昇し、肺線維化を引き起こして当該疾患となると考えられている。糖 尿病性腎症やIgA腎症等の慢性腎不全においては、前者では高血糖によって腎糸 球体で $TGF-\beta$ の量が上昇し、後者ではIgAが腎糸球体に蓄積することにより 、腎炎を誘発してTGF-Bの量が上昇し、腎線維化(特に、I型・IV型コラーゲ ンの蓄積)を引き起こして当該疾患となることがすでに示唆されている(例えば、 Am. J. Physiol. Renal Phsiol., 278, F830-F 838 (2000), Kidney Int., 64, 149-159 (2003)参照)。尚、糖尿病性腎症のモデル動物であるdb/dbマウスとは、摂食を抑 制するレプチン受容体に変異をもつため、過食により高血糖となり自然発症的に糖 尿病を併発するものである。db/dbマウスは、正常マウスに比較して血中グル コース濃度が約4倍高く、腎糸球体線維化とTGF-β量との増加が認められてい る (例えば、Am. J. Pathol., 158, 1653-1663 (2001)参照)。またIgA腎症のモデル動物である抗Thy-1ラットとは、抗Thy - 1 抗体を正常ラットに投与することにより、人工的に腎線維化を引き起こさせた 25 ものである。 当該モデル動物に対して抗TGF-β受容体抗体を投与することによ り、腎線維化が抑制されることが示されている(例えば、Kidney Int. ,60,1745-1755(2001)参照)。強皮症においては、その原因は 不明だが、そのモデル動物であるTskマウスに対し、TGF-β阻害剤を投与す

ることにより皮膚線維化の改善が認められている(例えば、J. Invest. Dermatol., 118, 461-470 (2001) 参照)。以上のことから、 $TGF-\beta$ の作用を抑制する化合物は、 $TGF-\beta$ によるコラーゲン合成促進を阻害して組織の線維化を抑制し、線維症治療効果を得るための組成物(医薬品、化粧品、食品添加物等)の有効成分として利用することができるのである。

かかる本発明転写抑制組成物や本発明線維化改善組成物は、本発明化合物と不活性担体とを含有する。これらの組成物中に含有される本発明化合物は、通常、0.01重量%~99.99重量%であり、不活性担体は、通常、99.99重量%~0.01重量%である。該不活性担体は、薬学的に許容される担体や賦形剤であり、本発明転写抑制組成物や本発明線維化改善組成物はさらに、医薬品添加剤、化粧品添加剤、食品添加剤等を含有してもよい。

また、本発明化合物は、後述する実施例4にも示されるように、 $TGF-\beta$ が有する I 型コラーゲン遺伝子の転写促進能力を阻害する。即ち、本発明化合物はTG $F-\beta$ の作用を抑制する能力を有する $TGF-\beta$ アンタゴニストである。よって、本発明化合物は、 $TGF-\beta$ 作用抑制組成物の有効成分として利用することもできる。 $TGF-\beta$ は、毛髪の成長サイクルにおける成長期(以下、毛髪成長期と記すこともある。)から退行期(以下、毛髪退行期と記すこともある。)への移行を促進する能力を有することが知られている $[J.\ Invest.\ Dermatol.$

, 111, 948-954 (1998)、FASEB J., 16, 1967-19
 69 (2002)]。さらに、抗TGF-β抗体や、TGF-β阻害剤であるFetuin等は、TGF-βによる毛の伸長抑制作用に対して拮抗的に働き、毛の伸長促進作用を示すことが報告されている[J. Invest. Dermatol.

, 118, 993-997 (2002)、公開特許公報 特開2000-34229
 6]。よって、本発明化合物(及びこれを有効成分として含有するTGF-β作用 抑制組成物)は、TGF-βによる毛髪退行期への移行促進を阻害して毛髪成長期 の延長を導くことにより養毛効果を得るために利用してもよい。

かかる本発明TGFーβ抑制組成物や本発明養毛組成物は、本発明化合物と不活

性担体とを含有する。これらの組成物中に含有される本発明化合物は、通常、0.01重量%~99.99重量%であり、不活性担体は、通常、99.99重量%~0.01重量%である。当該不活性担体は、薬学的に許容される担体や賦形剤であり、本発明TGF-β抑制組成物や本発明養毛組成物はさらに、医薬品添加剤、化粧品添加剤、食品添加剤等を含有してもよい。

上記組成物に用いられる薬学的に許容される担体、賦形剤、医薬品添加剤、食品添加剤、化粧品添加剤等は、当該組成物の具体的用途に応じて適宜選択することができる。また、当該組成物の形態も、具体的用途に応じて、例えば、種々の固体、液体等の形態とすることができる。

例えば、本発明化合物を医薬品の有効成分として用いる場合には、具体的な形態 として、例えば、散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、シロップ剤、カプセル剤、懸濁化 剤、エマルジョン剤、エキス剤及び丸剤等の経口剤、注射剤、外用液剤や軟膏剤等 の経皮吸収剤、坐剤及び局所剤等の非経口剤等をあげることができる。

経口剤は、例えば、ゼラチン、アルギン酸ナトリウム、澱粉、コーンスターチ、白糖、乳糖、ぶどう糖、マンニット、カルボキシメチルセルロース、デキストリン、ポリビニルピロリドン、結晶セルロース、大豆レシチン、ショ糖、脂肪酸エステル、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール、ケイ酸マグネシウム、無水ケイ酸等の担体や賦形剤、結合剤、崩壊剤、界面活性剤、滑沢剤、流の動性促進剤、希釈剤、保存剤、着色剤、香料、安定化剤、保湿剤、防腐剤、酸化防止剤等の医薬品添加剤を用いて、通常の方法に従って製造することができる。

投与量は、投与される哺乳動物の年令、性別、体重、疾患の程度、本発明の組成物の種類、投与形態等によって異なるが、通常は経口の場合にはヒト成人で1日あたり有効成分量として約1mg~約2g、好ましくは有効成分量として約5mg~約1gを投与すればよい。また、前記の1日の投与量を1回又は数回に分けて投与することができる。

非経口剤のうち、注射剤は、生理食塩水、滅菌水リンゲル液等の水溶性溶剤、植物油、脂肪酸エステル等の非水溶性溶剤、ブドウ糖、塩化ナトリウム等の等張化剤

20

25

、溶解補助剤、安定化剤、防腐剤、懸濁化剤、乳化剤等の医薬品添加剤を用いて、通常の方法に従って製造することができる。外用液剤、ゲル状軟膏等の経皮吸収剤、直腸内投与のための坐剤等も通常の方法に従って製造することができる。このような非経口剤を投与するには、注射(皮下、静脈内等)、経皮投与、直腸投与すればよい。局所剤は、例えば、本発明化合物をエチレンビニル酢酸ポリマー等の徐放性ポリマーのペレットに取り込ませて製造することができる。このペレットを治療すべき組織中に外科的に移植すればよい。

投与量は、投与される哺乳動物の年令、性別、体重、疾患の程度、本発明の組成物の種類、投与形態等によって異なるが、通常は注射の場合にはヒト成人で有効成分量として約0.1mg~約500mgを投与すればよい。また、前記の1日の投与量を1回又は数回に分けて投与することができる。

本発明化合物を化粧品に添加して用いる場合には、当該化合物が添加された化粧品の具体的な形態としては、例えば、液状、乳状、クリーム、ローション、軟膏、ゲル、エアゾール、ムース等をあげることができる。ローションは、例えば、懸濁剤、乳化剤、保存剤等の化粧品添加剤を用いて、通常の方法に従って製造することができる。

投与量は、投与される哺乳動物の年令、性別、体重、疾患の程度、本発明の組成物の種類、投与形態等によって異なるが、通常ヒト成人で有効成分量として約0.01mg~約50mgを投与すればよい。また、前記の1日の投与量を1回又は数回に分けて投与することができる。

本発明化合物を食品添加物として用いる場合には、当該添加物が添加された食品の具体的な形態としては、例えば、粉末、錠剤、飲料、摂取可能なゲル若しくはシロップとの混合液状物、例えば、調味料、和菓子、洋菓子、氷菓、飲料、スプレッド、ペースト、漬物、ビン缶詰、畜肉加工品、魚肉・水産加工品、乳・卵加工品、野菜加工品、果実加工品、穀類加工品等の一般的な飲食物や嗜好物等をあげることができる。また、家畜、家禽、蜜蜂、蚕、魚等の飼育動物のための飼料や餌料への添加も可能である。

投与量は、投与される哺乳動物の年令、性別、体重、疾患の程度、本発明の組成

物の種類、投与形態等によって異なるが、通常ヒト成人で有効成分量として約0. 1mg~約500mgを投与すればよい。また、前記の1日の投与量を1回又は数回に分けて投与することができる。

5 実施例

以下に実施例を挙げ、本発明を更に具体的に説明する。

実施例1 実施例1-1から1-24に、本発明ベンズアルデヒド誘導体及び本発明ピリジンカルバルデヒド誘導体の合成を記す。

10 実施例1-1 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(a)]の合成 3-アミノベンジルアルコール12.31g、テトラヒドロフラン160m1及びトリエチルアミン12.41gの混合物に、メトキシアセチルクロリド11.42gのテトラヒドロフラン40m1溶液を10℃で添加した。室温で1.5時間攪拌した後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮して、得られた残渣を酢酸エチル200m1に溶解した。有機層を水、希塩酸、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-(メトキシアセチルアミノ)ベンジルアルコール15.88gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.83(t, 1H, J=20 5.1Hz), 3.50 (s, 3H), 4.01 (s, 2H), 4.69 (d, 2H), J=4.4Hz), 7.13 (dd, 1H, J=0.5, 7.1Hz), 7.3 (t, 1H, J=7.8Hz), 7.50 (dd, 1H, J=1.0, 8.1Hz), 7.59 (s, 1H), 8.26 (broad s, 1H)

オキザリルクロリド 1 1. 40g及びジクロロメタン 200 m 1の混合物に、ジメチルスルホキシド 14 m 1のジクロロメタン 30 m 1溶液を-60で 15分間で滴下した。-60で 10分間攪拌した後、3-(メトキシアセチルアミノ)ベンジルアルコール 15. 88gのジクロロメタン 70 m 1溶液を-60で 20分間で滴下した。-60で 10分間攪拌した後、トリエチルアミン 24. 82gを-6

0℃で20分間で滴下した。室温で45分間攪拌した後、反応液に水500m1を加え、酢酸エチル300m1で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後濃縮することにより、3-(メトキシアセチルアミノ)ベンズアルデヒド [化合物番号(a)]の白色結晶14.93gを得た。

- $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 3. 53 (s, 3H), 4. 05 (s, 2H), 7. 52 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 65 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 93 (d, 1H, J=8. 0Hz), 8. 06 (s, 1H), 8. 41 (broad s, 1H), 10. 01 (s, 1H)
- 実施例1-2 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(b)]の合成 テトラヒドロフラン200m1、ピリジン26.00g及びグリシン メチルエステル塩酸塩20.70gの混合物に、3-ホルミル安息香酸クロリド16.00gのテトラヒドロフラン20m1溶液を10℃で添加した。室温で6時間攪拌した後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド [化合物番号(b)] 4.23gを得た。「H-NMR(400MHz, CDC13) δ (ppm): 3.83 (s,3H),4.29 (d,2H,J=4.9Hz),6.78 (broad s,1H),7.65 (t,1H,J=7.6Hz),8.04 (d,1H,J=7.6Hz),8.11 (d,1H,J=7.6Hz),8.31 (s,1H),10.08 (s,1H)

実施例1-3 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(c)]の合成 3-ホルミル安息香酸クロリドの代わりに、4-ホルミル安息香酸クロリド15.4 0gを用いた以外は実施例1-2と同様にして、4-[[(メトキシカルボニルメチル) アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド [化合物番号(c)]の淡黄色固体5.79 gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ (p/pm) : 3. 83 (s, 3H),

4. 29 (s, 2H), 6. 73 (broad s, 1H), 7. 97 (s, 4H), 10. 09 (s, 1H)

実施例1-4 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(d)]の合成 テトラヒドロフラン200ml、トリエチルアミン16.70g及び2-メトキシエチルアミン12.40gの混合物に、3-ホルミル安息香酸クロリド16.00gのテトラヒドロフラン20ml溶液を室温で添加した。室温で6時間攪拌した後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグ

ラフィーに供することにより、油状の3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ベ

10 ンズアルデヒド [化合物番号(d)] 10.79gを得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 3. 41 (s, 3H), 3. 59 (t, 2H, J=4. 6Hz), 3. 69 (dt, 2H, J=5. 3, 5 . 4Hz), 7. 64 (t, 1H, J=7. 6Hz), 8. 03 (dt, 1H, J=1. 2, 7. 6Hz), 8. 10 (dt, 1H, J=1. 2, 7. 8Hz), 8 15. 27 (s, 1H), 10. 08 (s, 1H)

実施例1-5 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(e)]の合成 水素化ナトリウム(60%油性)3.73g、ジメチルホルムアミド150ml の混合物にシアノメチルホスホン酸ジエチル16.53gのジメチルホルムアミド 12ml溶液を氷冷下で滴下した。室温で1時間攪拌した後、3-([1,3]ジオキソラン-2-イル)ベンズアルデヒド14.85gのジメチルホルムアミド40ml溶液を 添加した。50℃で30分間攪拌し、氷水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層 を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の2-[3-(2-シアノエテニル)フェニル]-[1,3]ジオキソランのシスートランス異性体混合物11.91gを得た。

2-[3-(2-シアノエテニル)フェニル]-[1,3]ジオキソランのシスートランス異性体混合物 1 1.9 1 g をテトラヒドロフラン 1 8 0 m 1 に溶解し、氷冷下で 6 規定塩

酸 40m1 を滴下した。室温で終夜攪拌した後減圧濃縮し、t-ブチルメチルエーテル、酢酸エチルの順に抽出した。有機層を合わせて、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得られた結晶を濾取することにより、トランス-3-(2-シアノエテニル)ベンズアルデヒド [化合物番号(e)]の白色固体 4. 90g を得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ (ppm): 5. 96 (d, 1H, J = 16. 8Hz), 7. 47 (d, 1H, J=16. 8Hz), 7. 59 \sim 7. 6 3 (m, 1H), 7. 71 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 93 \sim 7. 97 (m, 2H), 10. 05 (s, 1H)

10

20

5

実施例1-6 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号 (f)] の合成

3-ヒドロキシベンズアルデヒド 1. 00g、テトラヒドロフラン 25m1、トリフェニルホスフィン 2. 40g、2-メチルチオエタノール 0. 78m1 の混合物にジエチルアゾジカルボキシレート(40%トルエン溶液) 3. 50m1を滴下し、

15 室温で15.5時間攪拌した。反応液を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-(2-メチルチオエトキシ)ベ ンズアルデヒド [化合物番号(f)] 0.71gを得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2. 23 (s, 3H), 2. 91 (t, 2H, J=6. 0Hz), 4. 22 (t, 2H, J=6. 0Hz), 7. 17~7. 21 (m, 1H), 7. 39~7. 47 (m, 3H), 9. 98 (s, 1H)

実施例1-7 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(g)]の合成 3-(ブロモメチル)ベンズアルデヒド1.99g、水酸化ナトリウム0.80g、 25 エチレングリコール8mlの混合物を55℃で6時間加熱した。水を加えてクロロ ホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮 して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油 状の3-[(2-ヒドロキシエトキシ)メチル]ベンズアルデヒド [化合物番号(g)]0 . 79gを得た。

¹H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2. 00 (broad s, 1H), 3. 59~3. 80 (m, 4H), 4. 65 (s, 2H), 7. 51 ~7. 56 (m, 1H), 7. 63 (d, 1H, J=7. 4Hz), 7. 82 (d, 1H, J=7. 4Hz), 7. 87 (s, 1H), 10. 03 (s, 1H)

実施例1-8 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(h)]の合成 3-アミノベンジルアルコール15.0gのテトラヒドロフラン120m1溶液に、クロロギ酸2-メトキシエチル18m1のテトラヒドロフラン70m1溶液を氷冷0 下で滴下した。氷冷下で30分間、さらに室温で30分間攪拌した後、クロロギ酸2-メトキシエチル2m1を追加し、室温で1時間攪拌した。酢酸エチルを加え、飽和重曹水、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、濃縮することにより、3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]ベンジルアルコール30.2gを得た。

- 15 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1. 82 (t, 1H, J = 5. 2Hz), 3. 41 (s, 3H), 3. 63~3. 65 (m, 2H), 4. 31~4. 34 (m, 2H), 4. 67 (d, 2H, J=5. 2Hz), 6. 77 (broad s, 1H), 7. 05~7. 08 (m, 1H), 7. 27~7. 3 1 (m, 2H), 7. 40 (s, 1H)
- 20 オキザリルクロリド13m1及びジクロロメタン400m1の混合物に、ジメチルスルホキシド23m1のジクロロメタン40m1溶液を−60℃で15分間で滴下した。−60℃で10分間攪拌した後、3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]ベンジルアルコール30.2gのジクロロメタン100m1溶液を−60℃で25分間で滴下した。−60℃で20分間攪拌した後、トリエチルアミン56m1を−60℃で15分間で滴下した。室温で45分間攪拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水の順で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後濃縮して得られた粗結晶をt-ブチルメチルエーテルで洗浄後、乾燥することにより、3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]ベンズアルデヒ

ド[化合物番号(h)]の白色固体17.55gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ (ppm): 3. 43 (s, 3H), 3. 65~3. 67 (m, 2H), 4. 35~4. 37 (m, 2H), 6. 84 (broad s, 1H), 7. 48 (t, 1H, J=6. 8Hz), 7. 59 (d, 1H, J=6. 8Hz), 7. 67 (d, 1H, J=6. 8Hz), 7. 90 (s, 1H), 9. 99 (s, 1H)

実施例 1-9 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号 (i)] の合成 3- アミノベンジルアルコール 1 . 2 3 g のテトラヒドロフラン 1 2 m 1 溶液に、

クロロギ酸フェニル1.32m1のテトラヒドロフラン5m1溶液を氷冷下で滴下した。室温で30分間攪拌した後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をジメチルスルホキシド10m1に溶解した。2-メトキシエチルアミン2.2m1を添加し、70℃で40分間攪拌した。室温に冷却し、酢酸エチルと水を加えて分液した。水層から水を減圧留去し、食塩を加えて酢酸エチルで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニルアミノ]ベンジルアルコール0.67gを得た。

'H-NMR (270MHz, CDC1₃) δ (ppm): 3. 33 (s, 3H), 3. 36 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3. 45 (t, 2H, J=5. 4Hz) 40, 4. 53 (d, 2H, J=5. 4Hz), 5. 88 (t, 1H, J=5. 4Hz), 6. 93 (d, 1H, J=5. 4Hz), 7. 16 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 21 (s, 1H), 7. 27 (d, 1H, J=5. 4Hz), 7. 64 (s, 1H), 8. 00 (s, 1H)

オキザリルクロリド2.64g及びジクロロメタン50mlの混合物に、ジメチルスルホキシド3.24gのジクロロメタン30ml溶液を-60℃で10分間で滴下した。-60℃で20分間攪拌した後、3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニルアミノ]ベンジルアルコール3.72gのジクロロメタン30ml溶液を-60℃で1時間で滴下した。-60℃で15分間攪拌した後、トリエチルアミン9.24

gを−60℃で25分間で滴下した。室温で1時間攪拌した後、反応液に水を加え て分液した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃 縮することにより、3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニルアミノ]ベンズアルデ ヒド [化合物番号(i)] の白色結晶2.79gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, CDC1₃) δ (ppm) : 3. 38 (s, 3H), 3. $43 \sim 3$. 48 (m, 2H), 3. 53 (t, 2H, J=4. 3Hz), 5. 75 (broad s, 1H), 7. 40 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 5 0 (d, 1H, J=7.6Hz), 7.71 (d, 1H, J=7.8Hz), 7.80 (s, 1H), 7.81 (s, 1H), 9.92 (s, 1H)

10

15

実施例1-10 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(j)] の合成 3-ホルミル安息香酸10.18g、メタンスルホンアミド6.99g、ジクロロ メタン200m1、ジメチルアミノピリジン8.95g、ジシクロヘキシルカルボ 「ジイミド15.22g、テトラヒドロフラン100mlの混合物を室温で攪拌した 。反応液を減圧濃縮して酢酸エチルに溶解し、1規定水酸化ナトリウム水溶液を加 えて分液した。水層に2規定塩酸を加えてpHを1とし、酢酸エチルで抽出し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥した後濃縮することにより3-[(メタンスルホニル)アミノカ ルボニル]ベンズアルデヒド [化合物番号(j)] の白色固体4.01gを得た。 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₅) δ (ppm) : 3. 38 (s, 3H) 20 , 7. 75 (t, 1H, J=7. 6Hz), 8. $14\sim8$. 23 (m, 2H), 8 . 46 (s, 1H), 10. 08 (s, 1H), 12. 39 (broad s, 1 H)

実施例1-11 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(k)]の合成 シアノアセトアミド硫酸塩1.93g、水5mlの混合物に3-ホルミル安息香酸 25 クロリド3.34gのトルエン7m1溶液を氷冷下で滴下した。炭酸ナトリウム2 . 93gを添加し、室温で2時間攪拌した。得られた結晶を濾取し、水、トルエン 、トーブチルメチルエーテルの順に洗浄することにより、3-[(シアノメチル)アミノカ ルボニル]ベンズアルデヒド [化合物番号(k)] 1.80gを得た。 1 H-NMR(400MHz,CDCl₃+DMSO-d₆(1 d r o p)) δ (p p m): 4.34(d,2H,J=5.4Hz),7.64~7.67(m,1 H),8.03~8.05(m,1H),8.23~8.26(m,1H),8.46~8.47(m,1H),9.11(broad s,1H),10.09(s,1H)

実施例1-12 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(1)]の合成 マグネシウム0.67g、テトラヒドロフラン10mlの混合物に触媒量のヨウ 素を加え、5.5℃で1-ブロモ-3-(2,2-ジフルオロエテニル)ベンゼン6.0gのテト 10 ラヒドロフラン20m1溶液を滴下した。室温で15分間攪拌した後、1-ホルミル ピペリジン3.98gのテトラヒドロフラン5m1溶液を滴下した。還流下で15 分間加熱し、氷水、10%塩酸を加えて1-ブチルメチルエーテルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、濃縮して得られた 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-(2,2-ジ 15 フルオロエテニル)ベンズアルデヒド[化合物番号(1)] 1.13gを得た。 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃) δ (ppm) : 5. 36 (dd, 1H, J=3. 4, 25. 9Hz), 7. 52 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 59 (d, 1H, J=7.8Hz), 7.75 (d, 1H, J=7.6Hz), 7.8 3 (s, 1H), 10.01 (s, 1H) 20

実施例1-13 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号 (m)] の合成 2-[3-(2-シアノエテニル)フェニル]-[1,3]ジオキソランのシスートランス異性体 混合物4.48gの酢酸エチル100ml溶液に5%パラジウム炭素0.60gを 加え、水素添加した。セライト濾過により触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮することで2-[3-(2-シアノエチル)フェニル]-[1,3]ジオキソラン3.52gを得た。 'H-NMR(400MHz, CDCl₃)δ(ppm):2.62(t,2H,J=7.6Hz),2.98(t,2H,J=7.6Hz),4.04~4.13(

m, 4H), 5. 80 (s, 1H), 7. 24 (d, 1H, J=7. 1Hz), 7. $34\sim7$. 38 (m, 3H)

2-[3-(2-シアノエチル)フェニル]-[1,3]ジオキソラン3.52gにテトラヒドロフラン60mlを加えて溶解し、6規定塩酸20mlを添加した。室温で終夜攪拌し、減圧濃縮後、酢酸エチルを加え、炭酸カリウム水溶液、飽和食塩水の順に洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後減圧濃縮することにより、3-(2-シアノエチル)ベンズアルデヒド[化合物番号(m)] 2.68gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₃) δ (ppm) : 2. 69 (t, 2H, J = 7. 3Hz), 3. 06 (t, 2H, J=7. 3Hz), 7. 53~7. 56 (m, 2H), 7. 76~7. 82 (m, 2H), 10. 02 (s, 1H)

実施例1-14 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(n)]の合成 3-ヒドロキシベンズアルデヒド12.21g、2-クロロアセトアミド14.00g、ジメチルホルムアミド60mlの混合物に炭酸カリウム20.70gを添加し、90℃で2時間加熱攪拌した。室温に冷却後不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮して、得られた残渣をテトラヒドロフランに加熱溶解した。不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮して得られた粗結晶をテトラヒドロフランとt-ブチルメチルエーテルとの混合液で洗浄後、乾燥することにより、3-(アミノカルボニルメトキシ)ベンズアルデヒド [化合物番号(n)]の結晶13.05gを得た。

20 $^{1}H-NMR$ (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 4. 53 (s, 2H) , 7. 29~7. 60 (m, 6H), 9. 98 (s, 1H)

実施例1-15 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(o)]の合成 3-ヒドロキシベンズアルデヒド3.05g、ブロモアセトン2.3m1、ジメチ ルホルムアミド30m1の混合物に炭酸カリウム4.15gを添加し、70℃で3 0分間加熱攪拌した。室温に冷却後不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮して、得られ た残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水の順で洗浄し 、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロ

マトグラフィーに供することにより、油状の3-(2-オキソ-プロポキシ)ベンズアルデヒド [化合物番号(o)] 0.76gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d_s) δ (ppm) : 2. 18 (s, 3H) , 4. 94 (s, 2H) , 7. 23 \sim 7. 30 (m, 1H) , 7. 37 \sim 7. 38 (m, 1H) , 7. 49 \sim 7. 53 (m, 2H) , 9. 97 (s, 1H)

実施例1-16 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(p)]の合成 テトラヒドロフラン30ml,トリエチルアミン12ml及びアスパラギン酸ジメチルエステル塩酸塩4.11gの混合物を3-ホルミル安息香酸クロリド3.50gのテトラヒドロフラン30ml溶液に10℃で滴下した。室温で6時間攪拌した後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の2-[3-ホルミル-(ベンゾイルアミノ)]コハク酸ジメチルエステル [化合物番号(p)] 3.01gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 82~3. 03 (5 m, 2H), 3. 39 (s, 3H), 3. 44 (s, 3H), 4. 84~4. 92 (m, 1H), 7. 68~7. 95 (m, 1H), 8. 12~8. 18 (m, 2H), 8. 39 (s, 1H), 9. 18 (d, 1H, J=8. 1Hz), 10. 09 (s, 1H)

20 実施例 1 - 1 7 本発明ピリジンカルバルデヒド誘導体 [化合物番号(q)]の合成

2-カルボキシ-6-ホルミルピリジン5. 15g、塩化チオニル50m1の混合物を 還流下で1時間攪拌した後、減圧濃縮した。得られた酸塩化物をテトラヒドロフラ ン30m1に溶解し、氷冷下でテトラヒドロフラン30m1、トリエチルアミン3 . 12g、2-メトキシエチルアミン2. 31gの混合物に滴下した。室温で終夜放 置した後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供 することにより、6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ピリジン[化合物番号(q)]の白色固体3.28gを得た。 $^{1}H-NMR$ (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 3. 43 (s, 3H), 3. 56~3. 65 (m, 2H), 3. 70~3. 76 (m, 2H), 8. 02~8. 12 (m, 2H), 8. 34(broad s, 1H), 8. 43~8. 46 (m, 1H), 10. 11 (s, 1H)

5

10

20

25

実施例1-18 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(r)]の合成 3-[(2-メトキシエチル)アミノスルホニル]安息香酸4.0gのテトラヒドロフラン200ml溶液に1.07Mボランーテトラヒドロフラン錯体のテトラヒドロフラン溶液43.5mlを氷冷下で滴下し、30分間攪拌した後、室温で終夜攪拌した。氷冷下でメタノール40mlを滴下した後、2規定塩酸100mlを滴下した。室温に昇温した後、溶媒を減圧留去し、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮することにより、油状の3-[(2-メトキシエチル)アミノスルホニル]ベンジルアルコール3.0gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 86~2. 92 (15 m, 2H), 3. 16 (s, 3H), 3. 27~3. 33 (m, 2H), 4. 58 (d, 2H, J=5. 6Hz), 5. 42 (t, 1H, J=5. 6Hz), 7. 5 0~7. 78 (m, 5H)

オキザリルクロリド1. 71g及びジクロロメタン30m1の混合物に、ジメチルスルホキシド2. 3gのジクロロメタン4m1溶液を-60℃で35分間で滴下した。-60℃で20分間攪拌した後、3-[(2-メトキシエチル)アミノスルホニル]ベンジルアルコール3. 0gのジクロロメタン22m1溶液を<math>-60℃で1. 5時間で滴下した。-60℃で1時間攪拌した後、トリエチルアミン5. 1m1を-60℃で25分間で滴下した。室温で3時間攪拌した後、反応液に水を加え分液した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-[(2-メトキシエチル)アミノスルホニル]ベンズアルデヒド [化合物番号(r)] 2.07gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (300MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 3. 15~3. 20 (m

- , 2H), 3. 28 (s, 3H), 3. $41\sim3$. 44 (m, 2H), 5. 00 (t, 1H, J=6. 0Hz), 7. 72 (t, 1H, J=7. 5Hz), 8. 09 \sim 8. 15 (m, 2H), 8. 37 (s, 1H), 10. 09 (s, 1H)
- 5 実施例1-19 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(s)]の合成 3-([1,3]ジオキソラン-2-イル)安息香酸5.63gのテトラヒドロフラン60m 1 溶液に氷冷下、クロロギ酸エチル3.3m1、トリエチルアミン4.8m1を添加した。氷冷下で10分間攪拌した後、不溶物を濾別した。この液を、メトキシアミン塩酸塩3.63g、テトラヒドロフラン20m1、トリエチルアミン6m1、10 ジメチルホルムアミド20m1の混合物に滴下した。室温で8時間攪拌した後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をテトラヒドロフラン30m1に溶解し、2規定塩酸15m1を滴下し、室温で8時間攪拌した。2規定水酸化ナトリウム水溶液20m1を氷冷下で滴下し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、3-(メトキシアミノカルボニル)ベンズアルデヒド[化合物番号(s)]の白色固体1.50gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 73 (s, 3H) , 7. 72 (t, 1H, J=7. 7Hz), 8. 05~8. 10 (m, 2H), 8 . 28 (s, 1H), 10. 07 (s, 1H), 11. 98 (broad s, 1 20 H)

実施例1-20 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(t)]の合成 メトキシアミン塩酸塩の代わりにアリルオキシアミン塩酸塩4.93gを用いた 以外は実施例1-19と同様にして、3-(アリルオキシアミノカルボニル)ベンズア ルデヒド [化合物番号(t)]の白色固体1.55gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 4. 44 (d, 2H, J=5. 9Hz), 5. 26~5. 40 (m, 2H), 5. 94~6. 09 (m, 1H), 7. 72 (t, 1H, J=7. 7Hz), 8. 04~8. 10 (m, 2H)

), 8. 27 (s, 1H), 10. 07 (s, 1H), 11. 90 (broad s, 1H)

実施例 1 - 2 1 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(u)]の合成 3-(ブロモメチル)ベンズアルデヒド1.00g、エタノール20mlの混合物に、チオグリコール酸メチル0.65ml、炭酸カリウム0.47gを添加し、室温で2.5時間攪拌した。反応混合物にジエチルエーテルを加え、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の3-[(メトキシカルボニルメチル・ルチオ・メチル・インズアルデヒド [化合物番号(u)] 0.36gを得た。 「H-NMR(270MHz, CDCl3)δ(ppm):3.08(s,2H),3.73(s,3H),3.91(s,2H),7.51(dd,1H,J=7.6Hz),7.64(d,1H,J=7.6Hz),7.78~7.81(m,1H),7.86(s,1H),10.02(s,1H)

15

実施例1-22 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(v)]の合成 3-(シアノベンジル)トリフェニルホスホニウムブロミド4.58gのテトラヒドロフラン15ml 懸濁液に、氷冷下に水素化ナトリウム(60%油性)0.73gを添加し、室温で1時間攪拌した。ここに、テトラヒドロ-4H-ピラン-4-オン1.01gを添加して室温で1時間攪拌し、ジメチルホルムアミド2mlを加えて更に室温で5時間攪拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、黄色油状の3-[(テトラヒドロピラン-4-イリデン)メチル]ベンゾニトリル0.20gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 35 (t, 2H, J=5. 4Hz), 2. 43 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3. 58 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3. 68 (t, 2H, J=5. 4Hz), 6. 36 (s, 1H), 7. 51~7. 56 (m, 2H), 7. 66~7. 70 (m, 2H)

25

3-[(テトラヒドロピラン-4-イリデン)メチル]ベンゾニトリル 0. 20gのトルエン7m1溶液に、室温で水素化ジイソブチルアルミニウムの 1. 5 Mトルエン溶液 1. 24m1を滴下した。室温で7時間攪拌した後、反応液に塩化アンモニウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、黄色油状の3-[(テトラヒドロピラン-4-イリデン)メチル]ベンズアルデヒド[化合物番号(v)] 0.06gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2. 43 (t, 2H, J = 5. 4Hz), 2. 52 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3. 68 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3. 80 (t, 2H, J=5. 4Hz), 6. 37 (s, 1H), 7. 44~7. 53 (m, 2H), 7. 71~7. 75 (m, 2H), 10. 01 (s, 1H)

実施例1-23 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(w)]の合成 m-アミノベンジルアルコール4.93gのテトラヒドロフラン50ml溶液に、クロログリオキシル酸メチルエステル3.7mlのテトラヒドロフラン20ml溶液を滴下し、室温で1.5時間攪拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、3-[(メトキシカルボニル)カルボニルアミノ]ベンジルアルコールの白色固体5.10gを得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 3. 85 (s, 3H), 4. 47 (d, 2H, J=5. 7Hz), 5. 23 (t, 1H, J=5. 7Hz), 7. 09 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 30 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 58 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 73 (s, 1H), 10. 76 (s, 1H)

3-[(メトキシカルボニル)カルボニルアミノ]ベンジルアルコール1.69gのアセトン20ml溶液に二酸化マンガン3.47gを加え、室温で2時間攪拌した後

- 、さらに二酸化マンガン3.92gを加え、室温で18時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、3-[(メトキシカルボニル)カルボニルアミノ]ベンズアルデヒド[化合物番号(w)]の白色固体0.53gを得た。
- 5 ${}^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 87 (s, 3H) , 7. 61 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 72 (d, 1H, J=7. 8Hz), 8. 00 (d, 1H, J=8. 1Hz), 8. 34 (s, 1H), 9. 99 (s, 1H), 11. 08 (s, 1H)
- 実施例1-24 本発明ベンズアルデヒド誘導体 [化合物番号(x)]の合成 3-(ブロモメチル)ベンズアルデヒド0.60g、亜リン酸トリメチル0.45m lの混合物を100℃で3時間攪拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、油状の(3-ホルミルベンジル)ホスホン酸ジメチル [化合物番号(x)]0.62gを得た。
- ¹H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 3. 24 (d, 2H, J = 21. 9Hz), 3. 70 (d, 6H, J=11. 1Hz), 7. 48~7. 6 1 (m, 2H), 7. 78~7. 81 (m, 2H), 10. 02 (s, 1H)

実施例 2 実施例 $a-1\sim a-88$ 、 $b-1\sim b-11$ 、 $c-1\sim c-11$ 、d-20 1、 $e-1\sim e-19$ 及び f-1に、本発明化合物の合成を記す。

実施例 a - 1 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (7 a)] の合成 ピリジン9 m 1 及びピペリジン150μlの混合物に、3-アセチル-4-ヒドロキ シ-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0.75g及び3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] 25 ベンズアルデヒド0.75gを溶解し、還流下に6時間加熱した。室温に冷却後水 20 m l を加え、析出した結晶を濾取して水洗し、テトラヒドロフランで洗浄した 後、乾燥することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (7 a)]の黄色結晶0.42gを得た。

a)] の黄色結晶 0.93 g を得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 3. 72 (s, 3H), 4. 87 (s, 2H), 5. 88 (s, 1H), 7. 0 0~7. 06 (m, 1H), 7. 24 (s, 1H), 7. 30~7. 45 (m, 2 H), 7. 77 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 50 (d, 1H, J=15 . 7Hz), 11. 58 (s, 1H), 13. 61 (s, 1H)

実施例 a - 2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(8 a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、4-ホルミル-2-メトキシフェノキシ酢酸 メチルエステル 0.7 3 gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-メトキシ-4-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(8

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 20 (s, 3H) 15 , 3. 71 (s, 3H), 3. 85 (s, 3H), 4. 87 (s, 2H), 5. 8 6 (s, 1H), 6. 98 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 25~7. 30 (2H), 7. 78 (d, 1H, J=14. 6Hz), 8. 42 (d, 1H, J=1 7. 3Hz), 11. 49 (broad s, 1H)

実施例 a - 3 製造法 Cによる本発明化合物 [化合物番号(9 a)]の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0. 42gのメタノール10ml溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液10mlを添加した。室温で6時間攪拌し、溶媒を減圧留去して1規定塩酸で酸性とし、析出した結晶を濾取して水洗し、テトラヒドロフランで洗浄した後、乾燥することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(9 a)]の黄色結晶0.31gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H)

, 4. 72 (s, 2H), 5. 88 (s, 1H), 7. $0.0 \sim 7$. 0.4 (m, 1H), 7. 2.2 (s, 1H), 7. $2.9 \sim 7$. 4.2 (m, 2H), 7. 7.7 (d, 1H, J=15.9Hz), 8. 50 (d, 1H, J=15.9Hz), 11. 59 (s, 1H), 13. 00 (broad s, 1H)

5

実施例 a-4 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(10a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒド0.53gを用いた以外は実施例 <math>a-1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-<math>2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(10a)] の黄色結晶0.43gを得た。 1 H-NMR(400MHz,DMSO- d_6) δ (ppm):2.21(s,3H),5.24(s, 2H),5.88(s, 1H),7.17(d, 1H, J=6. 4Hz),7.37(s, 1H),7.42(d, 1H, J=7.8Hz),7.48(t, 1H, J=7.8Hz),7.77(d, 1H, J=15.9Hz),

実施例 a - 5 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(1 1 a)] の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.50gを用いた以外は実施例 a - 4と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(1 1 a)] の黄色結晶 0.22gを得た。

8. 51 (d, 1H, J=15. 9Hz), 11. 59 (s, 1H)

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H), 5. 24 (s, 2H), 6. 06 (s, 1H), 7. 1 25 7 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 35~7. 50 (m, 3H), 7. 77 (d, 1H, J=15. 7Hz), 8. 48 (d, 1H, J=15. 7Hz), 15 . 95 (s, 1H)

実施例 a - 6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(13a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、4-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒド0.53gを用いた以外は実施例 a - 1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(13a)] の黄色結晶 0.43gを得た。 「H-NMR(400MHz,DMSO-d₆)δ(ppm):2.20(s,3H),5.25(s,2H),5.87(s,1H),7.17(d,2H,J=8.8Hz),7.73(d,2H,J=8.8Hz),7.80(d,1H,J=16.2Hz),8.46(d,1H,J=15.9Hz),11.53(broad ds,1H)

実施例 a - 7 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(18a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-(メトキシアセチルアミノ)ベンズアルデヒド1.06gを用いた以外は実施例 a - 1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(18a)]の淡黄色結晶0.74gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 3. 39 (s, 3H) , 4. 02 (s, 2H) , 5. 88 (s, 1H) , 7. 3 20 5~7. 45 (2H) , 7. 75 (d, 1H, J=15. 9Hz) , 7. 89 (d, 1H, J=7. 1Hz) , 8. 01 (s, 1H) , 8. 50 (d, 1H, J=15 ... 6Hz) , 9. 95 (s, 1H) , 11. 54 (broad s, 1H)

実施例 a - 8 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(19a)]の合成
3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.49gを用いた以外は実施例 a - 7と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(19a)]

の黄色結晶0.15gを得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 3. 38 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 4. 03 (s, 2H), 6. 0 6 (s, 1H), 7. 35~7. 45 (2H), 7. 75 (d, 1H, J=15. 7Hz), 7. 79 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 04 (s, 1H), 8. 49 (d, 1H, J=15. 9Hz), 9. 98 (s, 1H), 16. 04 (broad s, 1H)

実施例 a - 9 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (20 a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、4-(メトキシアセチルアミノ)ベンズアルデヒド 0.6 4gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (20 a)] の黄色結晶 0.6 7gを得た。

15 'H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 20 (s, 3H)

, 3. 38 (s, 3H), 4. 03 (s, 2H), 5. 87 (s, 1H), 7. 6

5 (d, 2H, J=8. 6Hz), 7. 77 (d, 1H, J=16. 8Hz), 7

. 78 (d, 2H, J=8. 3Hz), 8. 47 (d, 1H, J=15. 9Hz)

, 10. 03 (s, 1H), 11. 53 (s, 1H)

20

25

5

実施例 a-10 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(22a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニルアミノ]ベンズアルデヒド1.50gを用いた以外は実施例 <math>a-1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニルアミノ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(22a)]の黄色結晶 <math>0.50gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H), 3. 25~3. 45 (4H), 3. 33 (s, 3H), 5. 88 (s, 1H),

6. 24 (t, 1H, J=5. 7Hz), 7. 21 (d, 1H, J=7. 3Hz), 7. 32 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 50 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 71 (s, 1H), 7. 74 (d, 1H, J=15. 7Hz), 8. 49 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 73 (s, 1H), 11. 54 (s, 1H5), 16. 49 (s, 1H)

実施例 a - 1 1 製造法 A による本発明化合物 [化合物番号(26a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(メタンスルホニル)アミノカルボニル]ベンズアルデヒド0.75gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メタンスルホニル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(26a)]の黄色結晶 0.76gを得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 3. 33 (s, 3H), 5. 90 (s, 1H), 7. 60 (t, 1H, J=4. 15 5Hz), 7. 84 (d, 1H, J=16. 5Hz), 7. 90~8. 00 (m, 2H), 8. 27 (s, 1H), 8. 58 (d, 1H, J=16. 5Hz), 11 . 61 (broad s, 1H), 12. 32 (broad s, 1H)

実施例 a - 1 2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(28a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド 5.88gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(28a)]の黄色結晶 4.27gを得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 3. 67 (s, 3H), 4. 05 (d, 2H, J=5. 9Hz), 5. 90 (s , 1H), 7. 60 (t. 1H, J=7. 8Hz), 7. 83 (d, 1H, J=1 5. 9Hz), 7. 86 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 93 (d, 1H, J

(broad s, 1H)

- =8. 3Hz), 8. 18 (s, 1H), 8. 56 (d, 1H, J=16. 2Hz), 9. 11 (t, 1H, J=5. 6Hz), 11. 59 (s, 1H), 13. 7 0 (s, 1H)
- 実施例 a 1 3 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(29 a)] の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.50gを用いた以外は実施例 a 12と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(29 a)] の黄色結晶 0.35gを得た。
- $^{1}H-NMR (270MHz, DMSO-d_{6}) \delta (ppm) : 2. 41 (s, 3H)$, 3. 42 (s, 3H), 3. 68 (s, 3H), 4. 05 (d, 2H, J=5. 7Hz), 6. 07 (s, 1H), 7. 59 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 83 (d, 1H, J=15. 7Hz), 7. 87 (d, 1H, J=8. 1Hz), 15 7. 93 (d, 1H, J=8. 1Hz), 8. 20 (s, 1H), 8. 55 (d, 1H, J=15. 9Hz), 9. 13 (t, 1H, J=5. 7Hz), 15. 94
- 実施例 a 1 4 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(30a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、4-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド0.72gを用いた以外は 実施例 a 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(30a)]の黄色結晶0.62gを得た。
- ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 3. 67 (s, 3H), 4. 03 (d, 2H, J=5. 8Hz), 5. 90 (s, 1H), 7. 80 (d, 2H, J=8. 1Hz), 7. 82 (d, 1H, J=14. 2Hz), 7. 94 (d, 2H, J=8. 3Hz), 8. 57 (d, 1H, J=14. 2Hz)

=15. 9Hz), 9. 06 (t, 1H, J=5. 6Hz), 11. 59 (bro ad s, 1H), 13. 71 (broad s, 1H)

実施例 a - 1 5 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (3 1 a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル] ベンズアルデヒド 0.9 3 gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号 (3 1 a)] の黄色結晶 0.4 9 gを得た。

10 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 3. 25~3. 32 (2H), 3. 33 (s, 3H), 3. 40~3. 54 (2H)), 5. 90 (s, 1H), 7. 56 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 78~ 7. 88 (2H), 7. 90 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 16 (s, 1H)), 8. 55 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 67 (broad s, 1H) 15), 11. 60 (broad s, 1H)

実施例 a - 1 6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (3 2 a)] の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(IH)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン0.50gを用いた以外は実施例 a - 15と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号 (3 2 a)] の黄色結晶 0.14gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (2 7 0 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 25~3. 35 (2H), 3. 40~3. 50 (2H), 3. 25 (s, 3 25 H), 3. 40 (s, 3H), 6. 07 (s, 1H), 7. 56 (t, 1H, J= 8. 1Hz), 7. 82 (d, 1H, J=15. 9Hz), 7. 83 (d, 1H, J=7. 3Hz), 7. 91 (d, 1H, J=7. 8Hz), 8. 18 (s, 1H), 8. 54 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 68 (s, 1H), 15. 9

7 (d, 1H)

実施例 a - 1 7 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (33a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] ベンズアルデヒドの代わりに、4-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル] ベンズアルデヒド 0.68gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (33a)] の黄色結晶 0.59gを得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d₅) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) 10 , 3. 32 (s, 3H) , 3. 40~3. 50 (4H) ,5. 90 (s, 1H) ,7 . 77 (d, 2H, J=8. 3Hz) , 7. 82 (d, 1H, J=15. 9Hz) , 7. 92 (d, 2H, J=8. 3Hz) , 8. 56 (d, 1H, J=15. 9Hz) z) , 8. 62 (t, 1H, J=4. 9Hz) , 11. 59 (s, 1H)

- 実施例 a 1 8 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (3 4 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ] カルボニル] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン 0.6 0 g を用いた以外は実施例 a 3 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[(カルボキシメチル)アミノ] カルボニル] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (3 4 a)] の黄色結晶 0.5 3 g を得た。
- 'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 3. 95 (d, 2H, J=5. 9Hz), 5. 90 (s, 1H), 7. 59 (t 25 , 1H, J=7. 8Hz), 7. 84 (d, 1H, J=16. 2Hz), 7. 86 (d, 1H, J=5. 9Hz), 7. 93 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 1 8 (s, 1H), 8. 57 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 99 (t, 1H , J=5. 4Hz), 11. 60 (s, 1H), 12. 63 (broad s, 1

H), 16. 36 (s, 1H)

実施例 a-19 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (35a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-[(シアノメ チル) アミノカルボニル]ベンズアルデヒド <math>0. 30gを用いた以外は実施例 a-1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(シアノメチル) アミノカルボニル] フェニル <math>]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 <math>(35a)] の黄色結晶 0. 32gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) 10 , 4. 35 (d, 1H, J=5. 1Hz) , 5. 89 (s, 1H) , 7. 61 (t, 1H, J=7. 6Hz) , 7. 83 (d, 1H, J=16. 2Hz) , 7. 85~ 7. 95 (2H) , 8. 18 (s, 1H) , 8. 56 (d, 1H, J=16. 2Hz) , 9. 36 (t, 1H, J=5. 1Hz) , 11. 60 (broad s, 1H) , 16. 30 (broad s, 1H)

15

実施例 a - 2 0 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(36a)] の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン9.45gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(36a)] の黄色結晶 7.07gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 40 (s, 3H) , 3. 40 (s, 3H), 3. 71 (s, 3H), 4. 91 (s, 2H), 6. 0 5 (s, 1H), 6. 93~6. 98 (m, 1H), 7. 19 (s, 1H), 7. 28~7. 40 (m, 2H), 7. 81 (d, 1H, J=15. 6Hz), 8. 5 5 (d, 1H, J=16. 0Hz), 16. 00 (broad s, 1H)

実施例 a - 2 1 製造法 Cによる本発明化合物 [化合物番号(37a)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン40.00gを用いた以外は実施例a-3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(37a)]の黄色結晶38.20gを得た

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 40 (s, 3H), 3. 39 (s, 3H), 4. 73 (s, 2H), 6. 04 (s, 1H), 7. 10 01 (d, 1H, J=7. 8Hz), 7. 22 (s, 1H), 7. 28~7. 38 (m, 2H), 7. 74 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 46 (d, 1H, J=15. 7Hz), 16. 01 (s, 1H)

実施例 a - 2 2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (38a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒド4.29gを、3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン3.40gを用いた以外は実施例 a - 1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[(ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (38a)] の黄色結晶 1.09gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 2. 87 (s, 3H), 3. 02 (s, 3H), 3. 40 (s, 3H), 4. 8 7 (s, 2H), 6. 05 (s, 1H), 7. 00~7. 03 (m, 1H), 7. 25 22 (s, 1H), 7. 28~7. 40 (m, 2H), 7. 75 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 48 (d, 1H, J=15. 9Hz), 16. 05 (s, 1H)

実施例 a-23 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(39a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-[3-(ジメチルアミノ)プロピルオキシ]ベンズアルデヒド1.22gを用いた以外は実施例 <math>a-1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(ジメチルアミノ)プロピルオキシ]フェニル]<math>-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(39a)]の黄色結晶 0.38gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1. 82~1. 91 (m, 2H), 2. 16 (s, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 38 (t, 2H), J=6. 0Hz), 4. 05 (t, 2H, J=6. 0Hz), 5. 88 (s, 1H), 7. 01~7. 05 (m, 1H), 7. 22 (s, 1H), 7. 26~7. 41 (m, 2H), 7. 77 (d, 1H, J=18. 0Hz), 8. 50 (d, 1H, J=18. 0Hz), 11. 68 (s, 1H)

実施例 a-24 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(40a)]の合成 3-「(メトキシカルボニル)メトキシ」ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-ヒドロキ 15 シエトキシ)ベンズアルデヒド4.90gを、3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリ ジノン4.86gを用いた以外は実施例a-1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-l3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (40a)] の黄色結晶1. 41gを得た。 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) , 3. 40 (s, 3H), 3. 74 (q, 2H, J=5. 1Hz), 4. 04 (t , 2H, J=4. 6Hz), 4. 90 (t, 1H, J=5. 4Hz), 6. 05 (s, 1H), 7. 04 (dd, 1H, J=1. 9, 8. 1Hz), 7. 25 (s, 1H), 7. 28 (d, 1H, J=7. 8Hz), 7. 38 (t, 1H, J=7. 25 $8 \,\mathrm{Hz}$), 7. 76 (d, 1H, J=15. $9 \,\mathrm{Hz}$), 8. 49 (d, 1H, J= 16. 2Hz), 16. 05 (s, 1H)

実施例 a-25 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号(41a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ) フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -1, 6-ジメチル-2(1H) -ピリジノン1. 41gとジメチルホルムアミド14m1の混合物に、水素化ナトリウム(60%油性)0. 19gを、氷冷下に添加した。室温で1時間攪拌した後、ヨードメタン1. 82gを添加し、室温から42%で5時間攪拌した。反応液を氷冷下に硫酸水素ナトリウムで中和し、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、4-メトキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -1, 6-ジメチル-2(1H) -ピリジノン [化合物番号(41a)] の黄色結晶0. 67gを得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H), 3. 71 (q, 2H, J=5. 1Hz), 3. 78 (s , 3H), 4. 03 (t, 2H, J=4. 6Hz), 4. 86 (t, 1H, J=5 . 4Hz), 6. 35 (s, 1H), 6. 98 (dt, 1H, J=1. 9, 6. 8 Hz), 7. 00 (d, 1H, J=16. 2Hz), 7. 26 (d, 1H, J=1 15 5. 9Hz), 7. 28~7. 38 (m, 3H)

実施例 a - 2 6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(42a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]ベンズアルデヒド1.00gを、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジロキシ-6-メチル-2(IH)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン0.742gを、ピリジンの代わりにエタノール20m1用いた以外は実施例 a - 1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(42a)]の黄色結晶0.96gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) , 3. 30 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3. 57~3. 63 (2H), 4. 20~4. 26 (2H), 6. 06 (s, 1H), 7. 31 (d, 1H, J= 7. 6Hz), 7. 38 (t, 1H, J=8. 1Hz), 7. 54 (d, 1H, J

=7.8Hz), 7. 73 (d, 1H, J=15.9Hz), 7. 89 (s, 1H)), 8. 48 (d, 1H, J=15.9Hz), 9. 92 (s, 1H)

実施例 a-27 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(45a)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-メチルチオエトキシ) ベンズアルデヒド 0.71g、ピリジンの代わりにメタノール10m1 を用いた以外は実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-メチルチオエトキシ)フェニル]<math>-1-オキソ-2-プロペニル]-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(45a)] の黄色結晶 0.52g を得た。

10 H-NMR (300MHz, CDC1₃) δ (ppm) : 2. 23 (s, 3H), 2. 42 (s, 3H), 2. 90 (t, 2H, J=6.6Hz), 3. 47 (s, 3H), 4. 20 (t, 2H, J=6.6Hz), 5. 87 (s, 1H), 6. 8 9~6. 95 (m, 1H), 7. 19 (s, 1H), 7. 28~7. 31 (m, 2 H)., 7. 82 (d, 1H, J=15.9Hz), 8. 55 (d, 1H, J=15

実施例 a-28 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(48a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(2-ヒドロキシエトキシ)ベンズアルデヒド 0.3 3 gを用いた以外は実施例 <math>a-1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(<math>48a)] の黄色結晶 0.09 gを得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H), 3. 71~3. 76 (m, 2H), 4. 04 (t, 2H, J=5. 1Hz), 4. 89 (t, 1H, J=5. 5Hz), 5. 88 (s, 1H), 7. 05 (d, 1H, J=8. 0Hz), 7. 24~7. 29 (m, 2H), 7. 39 (t, 1H, J=8. 0Hz), 7. 77 (d, 1H, J=16. 1Hz), 8. 51 (d, 1H, J=16. 1Hz), 11. 55 (broad s, 1H), 16. 43 (b)

road s, 1H)

20

25

実施例 a - 2 9 製造法 A による本発明化合物 [化合物番号(49a)]の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(2-ヒドロキシエトキシ)メチル]ベンズアルデヒド 0.3 6 g、ピリジンの代わりにエタノール 5 m 1 を用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-ヒドロキシエトキシ)メチル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(49a)]の黄色結晶 0.3 9 g を得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) 10 , 3. 41 (s, 3H) , 3. 47~3. 60 (m, 4H) , 4. 55 (s, 2H)), 4. 66 (t, 1H, J=5. 5Hz) , 6. 06 (s, 1H) , 7. 41~ 7. 66 (m, 4H) , 7. 80 (d, 1H, J=15. 8Hz) , 8. 51 (d , 1H, J=15. 8Hz)

- 15 実施例 a 3 0 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(50a)]の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-(3-ヒドロキシプロポキシ)ベンズアルデヒド1. 4 4 gを用いた以外は実施例 a 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(3-ヒドロキシプロポキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(50a)]の黄色結晶0.90gを得た
 - ¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1. 84~1. 93 (m, 2H), 2. 41 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3. 55~3. 61 (m, 2H), 4. 09 (t, 2H, J=6. 5Hz), 4. 56 (t, 1H, J=5. 1Hz), 6. 06 (s, 1H), 7. 02~7. 05 (m, 1H), 7. 23~7. 41 (m, 3H), 7. 76 (d, 1H, J=15. 7Hz), 8. 4 8 (d, 1H, J=15. 7Hz), 16. 05 (broad s, 1H)
 - 実施例 a-31 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(51a)] の合成

15

3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-メトキシエトキシ)ベンズアルデヒド 0.76g、ピリジンの代わりにメタノール 30m1 を用いた以外は実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-メトキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ<math>-2-プロペニル]-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(51a))の黄色結晶 0.04g を得た。

"H-NMR (270MHz, pyridine-d₅) δ (ppm) : 2. 02 (s, 3H), 3. 22 (s, 3H), 3. 24 (s, 3H), 3. 56~3. 60 (m, 2H), 4. 01~4. 04 (m, 2H), 5. 82 (s, 1H), 6. 95 ~6. 98 (m, 1H), 7. 11~7. 35 (m, 3H), 8. 06 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 97 (d, 1H, J=15. 9Hz)

実施例 a-32 製造法 Eによる本発明化合物 [化合物番号(54a)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-ヒドロキシベンズアルデヒド 0.84g、ピリジンの代わりにメタノール 20m1 を用いた以外は実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(3-ヒドロキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの黄色結晶 1.04g を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 40 (s, 3H), 3. 40 (s, 3H), 6. 05 (s, 1H), 6. 84~6. 88 (m, 1H), 7. 10~7. 17 (m, 2H), 7. 24~7. 29 (m, 1H), 7. 72 (d, 1H, J=15. 0Hz), 8. 48 (d, 1H, J=15. 0Hz), 9. 68 (s, 1H)

4-ヒドロキシ-3-[3-(3-ヒドロキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメ チル-2(1H)-ピリジノン200mg、テトラヒドロフラン10ml、N-(t-プトキシ カルボニル)-2-アミノエタノール170mg、トリフェニルホスフィン276mg の混合物に、ジエチルアゾジカルボキシレート(40%トルエン溶液)414μl を滴下し、室温で47時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに供することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[N-(t-プトキシカルボニル)-2-アミノエトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジ

メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(54a)] 75mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d_s) δ (ppm) : 1. 39 (s, 9H) , 2. 41 (s, 3H), 3. $27\sim3$. 37 (m, 2H), 3. 41 (s, 3H)), 3. $99\sim4$. 03 (m, 2H), 6. 06 (s, 1H), 7. 03 \sim 7. 0 6 (m, 2H), 7. $24 \sim 7$. 42 (m, 3H), 7. 76 (d, 1H, J=15. 8Hz), 8. 49 (d, 1H, J=15. 8Hz)

実施例a-33 本発明化合物[化合物番号(52a)]の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[N-(t-ブトキシカルボニル)-2-アミノエトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン70mg、クロロホル 10 $\Delta 7 m 1$ の混合物に、ヨウ化トリメチルシラン $23 \mu 1$ を添加し、室温で 30 分間 攪拌した後、ヨウ化トリメチルシラン46μ1をさらに添加し、室温で30分間攪 拌した。溶媒を減圧留去して得られた結晶を濾取、洗浄することにより、4-ヒドロ キシ-3-[3-[3-(2-アミノエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチ ル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(52a)] の黄色結晶25mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₅) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. $26\sim3$. 28 (m, 2H), 3. 42 (s, 3H), 4. 23 (t, 2H) J = 5.0Hz, 6.08 (s, 1H), 7.11 (d, 1H, J = 8.3Hz), 7. 33 (s, 1H), 7. 35 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 44 (dd, 1H, J=8. 3, 8. 3Hz), 7. 79 (d, 1H, J=15. 8H)z), 7. 94 (broad s, 2H), 8. 50 (d, 1H, J=15. 8H z)

実施例 a-34 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(55a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-ジメチル 25 アミノエトキシ) ベンズアルデヒド 0.58gを用いた以外は実施例 a-1と同様に して、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ジメチルアミノエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(55a)] の黄色結晶 O.

13gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 2. 23 (s, 6H), 2. 64 (t, 2H, J=5. 4Hz), 4. 10 (t , 2H, J=5. 4Hz), 5. 88 (s, 1H), 7. 03~7. 12 (m, 1 H), 7. 24~7. 41 (m, 3H), 7. 77 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 51 (d, 1H, J=16. 2Hz), 11. 56 (broad s, 1 H) 16. 42 (broad s, 1H)

実施例 a − 3 5 製造法 E による本発明化合物 [化合物番号 (5 6 a)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-(3-ヒドロキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメ
チル-2 (1H)-ピリジノン 0.5 8 g のジメチルホルムアミド 1 0 m 1 溶液に、水素化
ナトリウム (6 0 %油性) 0.3 2 g を添加し、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物に2-クロロエチルジメチルアミン塩酸塩 0.2 5 g を添加し、6 0 ℃で 4 時間加熱した。溶媒を減圧下で留去することにより析出した結晶を濾取し、t-ブチルメチルエーテルで洗浄した後、乾燥することで、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ジメチルアミノエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号 (5 6 a)] の黄色結晶 0.2 1 g を得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 23 (s, 6H), 2. 41 (s, 3H), 2. 64 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3. 40 (s, 3H), 4. 10 (t, 2H, J=5. 4Hz), 6. 05 (s, 1H), 7. 03~7. 06 (m, 1H), 7. 24~7. 41 (m, 3H), 7. 76 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 48 (d, 1H, J=16. 2Hz), 16. 02 (broad s, 1H)

25 実施例 a - 3 6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(57a)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(3-ジメチルアミノプロポキシ) ベンズアルデヒド 3. 5 2 g を用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(3-ジメチルアミノプロポキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル

20

]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(57a)] の黄色結晶1.47g を得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 1.81~1.91 (m, 2H), 2.15 (s, 6H), 2.34~2.40 (m, 5H), 3.40 (s, 3H), 4.05 (t, 2H, J=6.5Hz), 6.05 (s, 1H), 7.01~7.04 (m, 1H), 7.22~7.40 (m, 3H), 7.76 (d, 1H, J=16.2Hz), 8.47 (d, 1H, J=16.2Hz), 15.98 (broad s, 1H)

10 実施例 a - 3 7 (1) 製造法Eによる本発明化合物 [化合物番号 (5 9 a)] の 合成

3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-ヒドロキシベンズアルデヒド1. 6.4 g を用いた以外は実施例 a-1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(3-ヒドロキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの黄色結晶 <math>0.67 g を得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 5. 88 (s, 1H), 6. 85~6. 88 (m, 1H), 7. 11 (d, 1H) , J=4. 9Hz), 7. 11 (s, 1H), 7. 27 (dd, 1H, J=8. 1Hz), 7. 72 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 49 (d, 1H, J=16. 2Hz), 9. 71 (s, 1H), 11. 56 (s, 1H), 16. 49 (s, 1H)

4-ヒドロキシ-3-[3-(3-ヒドロキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0.66g、メタノール10mlの混合物にナトリウムメトキシド0.32gを添加し、室温で攪拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣に2-プロパノール30mlを加えて加熱溶解し、還流下で1,3-プロパンスルトン0.36gの2-プロパノール10ml溶液を滴下した。還流下で3時間加熱した後、室温に冷却し、析出した結晶を濾取した。メタノールーエーテルから再結晶することにより、4-ヒドロキシ-6-メチル-3-[3-[3-(3-スルホプロポキシ)フェニル]-1-オキソ-2-

プロペニル]-2(1H)-ピリジノンのナトリウム塩[化合物番号(59a)]の黄色結晶 0.05gを得た。

実施例 a - 37 (2) 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(59a)]の合成

3-(3-ホルミルフェノキシ)-1-プロパンスルホン酸ナトリウム1. 32g及び3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(IH)-ピリジノン0. 75gのエタノール15ml 溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液5ml及びジメチルホルムアミド3mlを添加し、65℃で4時間加熱攪拌した。室温まで冷却し、析出した結晶を濾取し、10 t-プチルメチルエーテルで洗浄した後、乾燥することにより、4-ヒドロキシ-6-メチル-3-[3-[3-(3-スルホプロポキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(IH)-ピリジノンのナトリウム塩[化合物番号(59a)]の橙色結晶0.22gを得た。「H-NMR(270MHz,DMSO-d6) δ(ppm):1.90(s,3H),1.96~2.06(m,2H),2.51~2.59(m,2H),4.07
15 (t,2H,J=6.5Hz),5.15(s,1H),6.85~6.88(m,1H),7.00(s,1H),7.27(d,1H,J=16.2Hz),7.88(d,1H,J=16.2Hz),9.40(broad s,1H)

実施例 a - 3 8 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号(60a)]の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.71g、ヨードメタンの代わりに、硫酸ジメチル0.28mlを用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(60a)]の淡黄色結晶0.37gを得た。

 $^{\dagger}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₅) δ (ppm) : 2.44 (s, 3H)

-), 3. 41 (s, 3H), 3. 70 (s, 3H), 3. 78 (s, 3H), 4. 85 (s, 2H), 6. 35 (s, 1H), 6. 96 \sim 7. 04 (m, 2H), 7 . 24 \sim 7. 35 (m, 4H)
- 5 実施例 a 3 9 本発明化合物 [化合物番号(61a)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.10g、ジメチルホルムアミド3m1、N-ヒドロキシスクシンイミド0.03gの混合液に、ジシクロヘキシルカルボジイミド0.06gを加えて、室温で8.5時間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液に1,9-ジヒドロキシノナン0.18gを加えて室温で終夜攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣を高速液体クロマトグラフィーに供することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(9-ヒドロキシノニル)オキシカルボニルメトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(61a)]の黄色結晶0.02gを得た。

15 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1. 28~1. 67 (m, 1,4H), 2. 37 (s, 3H), 3. 48 (s, 3H), 3. 63 (t, 2H), J=6. 7Hz), 4. 21 (t, 2H, J=6. 7Hz), 4. 67 (s, 2H), 5. 89 (s, 1H), 6. 93~6. 95 (m, 1H), 7. 19 (s, 1H), 7. 27~7. 38 (m, 2H), 7. 81 (d, 1H, J=15. 7Hz)

20 z), 8. 55 (d, 1H, J=15. 7Hz)

実施例 a - 4 0 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (6 2 a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] ベンズアルデヒドの代わりに、4-[(メトキシカルボニル)メトキシ] ベンズアルデヒド1. 17gを用いた以外は実施例 a - 1 と 同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (6 2 a)] の黄色結晶 0.84gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 20 (s, 3H)

, 3. 71 (s, 3H) 4. 89 (s, 2H), 5. 86 (s, 1H), 7. 04 (d, 2H, J=10. 8Hz), 7. 66 (d, 2H, J=8. 1Hz), 7. 80 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 45 (d, 1H, J=16. 2Hz), 11. 52 (broad s, 1H), 16. 65 (broad s, 1H)

5

10

実施例 a-41 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(63 a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(カルボキシメトキシ)ベンズアルデヒド1. 21 gを用いた以外は実施例 a-1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンのピリジン塩 [化合物番号(63 a)] の黄色結晶 0.53 gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 4. 74 (s, 2H), 5. 89 (s, 1H), 7. 00~7. 04 (m, 1H)), 7. 23 (s, 1H), 7. 29~7. 74 (m, 4H), 7. 77~7. 8 ¹⁵ 1 (m, 1H), 7. 79 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 51 (d, 1H) , J=16. 2Hz), 8. 56~8. 59 (m, 2H), 11. 59 (s, 1H)

実施例 a - 4 2 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (6 4 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル) メトキシ] フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -6-メチル-2 (1H) -ピリジノンの代わりに、4-メトキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ) フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -1,6-ジメチル-2 (1H) -ピリジノン 0.32gを用いた以外は実施例 a - 3と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ) フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -1,6-ジメチル-2 (1H) - ピリジノン [化合物番号 (6 4 a)] の淡黄色結晶 0.29gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H) , 3. 40 (s, 3H) , 3. 78 (s, 3H) , 4. 73 (s, 2H) , 6. 3 5 (s, 1H) , 6. 94~7. 02 (m, 2H) , 7. 22~7. 34 (m, 4)

H)

実施例 a - 4 3 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号(6 5 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0. 6 5 gを用いた以外は実施例 a - 3 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(6 5 a)] の橙色結晶 0. 4 7 gを得た。

10 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 20 (s, 3H) , 4. 76 (s, 2H), 5. 86 (s, 1H), 7. 02 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 66 (d, 2H, J=8. 1Hz), 7. 80 (d, 1H, J=1 6. 2Hz), 8. 45 (d, 1H, J=16. 2Hz), 11. 53 (s, 1H)), 13. 09 (broad s, 1H), 16. 67 (s, 1H)

15

20

実施例 a-44 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (66a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(アミノカルボニルメトキシ)ベンズアルデヒド 0. 39gを用いた以外は実施例 <math>a-1と同様に して、4-ヒドロキシ-3-[3-(アミノカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 <math>(66a)] の黄色結晶 0.48gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 4. 49 (s, 2H), 5. 88 (s, 1H), 7. 05 (d, 1H, J=8. 4Hz), 7. 28~7. 59 (m, 5H), 7. 76 (d, 1H, J=15. 8 25 Hz), 8. 51 (d, 1H, J=15. 8Hz), 11. 56 (broad s, 1H), 16. 40 (broad s, 1H)

実施例 a - 4 5 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(67a)] の合成

3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン1. 0 g を用いた以外は実施例 a - 4 4 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[3-[7-[3]-[7]-

5] の黄色結晶 0. 72 g を得た。

10

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 4. 49 (s, 2H), 6. 06 (s, 1H), 7. 0 6 (d, 1H, J=7. 8Hz), 7. 30~7. 60 (m, 5H), 7. 75 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 48 (d, 1H, J=15. 9Hz), 16 . 04 (broad s, 1H)

実施例 a - 4 6 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (68a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(アミノカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.78g、ヨードメタンの代わりに、硫酸ジメチル0.5mlを用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-(アミノカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (68a)] の黄色結晶 0.18gを得た。

- $^{1}H-NMR$ (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H) , 3. 78 (s, 3H) , 4. 47 (s, 2H) , 6. 3 5 (s, 1H) , 6. 96~7. 02 (m, 2H) , 7. 20~7. 53 (m, 6H)
- 25 実施例 a-47 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(69a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-[(ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒド1.48gを用いた以外は実施例 <math>a-1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]

フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(6 9 a)] の黄色結晶 0.50 g を得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 2. 86 (s, 3H), 3. 02 (s, 3H), 4. 87 (s, 2H), 5. 8 5 8 (s, 1H), 7. 01 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 21 (s, 1H) , 7. 30~7. 40 (m, 2H), 7. 77 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 51 (d, 1H, J=13. 5Hz)

実施例 a - 4 8 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (70 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン1.59gを用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-[(ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチルアミノカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (70 a)] の黄色結晶 0.60gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H), 2. 89 (s, 3H), 3. 00 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3. 8 1 (s, 3H), 4. 85 (s, 2H), 6. 35 (s, 1H), 6. 96~7. 02 (m, 2H), 7. 22~7. 34 (m, 4H)

実施例 a - 4 9 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(7 1 a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-ブロモ-4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンズアルデヒド 2. 0 8 g、ピリジンの代わりに、メタノール 1 5 m l を用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-ブロモ-4-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(7 1 a)]の淡黄色結晶 0. 4 0 gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 21 (s, 3H) , 3. 72 (s, 3H) , 5. 02 (s, 2H) , 5. 88 (s, 1H) , 7. 1 4 (d, 1H, J=8. 4Hz) , 7. 64~7. 71 (m, 1H) , 7. 75 (d, 1H, J=15. 8Hz) , 7. 93~7. 94 (m, 1H) , 8. 42 (d, 1H, J=15. 8Hz)

実施例 a - 5 0 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (7 2 a)] の合成 3-ブロモ-4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-メチル-4-(メトキシカルボニルメトキシ)ベンズアルデヒド 0. 5 0 gを用いた以外は実 10 施例 a - 4 9 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-メチル-4-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (7 2 a)] の黄色結晶 0. 3 6 gを得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 20 (s, 3H) , 2. 24 (s, 3H), 3. 71 (s, 3H), 4. 92 (s, 2H), 5. 8 15 6 (s, 1H), 6. 95 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 48~7. 53 (m, 2H), 7. 76 (d, 1H, J=15. 5Hz), 8. 42 (d, 1H, J=15. 5Hz), 11. 51 (broad s, 1H), 16. 69 (broad s, 1H)

実施例 a - 5 1 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(73a)]の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.36gを用いた以外は実施例 a - 50と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-メチル-4-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番25号(73a)]の黄色結晶 0.36gを得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 25 (s, 3H), 2. 40 (s, 3H), 3. 40 (s, 3H), 3. 71 (s, 3H), 4. 9 2 (s, 2H), 6. 04 (s, 1H), 6. 95 (d, 1H, J=8. 6Hz)

, 7. $49 \sim 7$. 54 (m, 2H), 7. 76 (d, 1H, J=15. 8Hz), 8. 41 (d, 1H, J=15. 8Hz)

実施例 a - 5 2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (75 a)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-オキソ-プロポキシ) ベンズアルデヒド 0.3 6 g、ピリジンの代わりにエタノール 5 m l を用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-オキソ-プロポキシ) フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号 (75 a)] の黄色結晶 0.08 gを得た。

10 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 18 (s, 3H) , 2. 41 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H) , 4. 88 (s, 2H) , 6. 0 6 (s, 1H) , 6. 99~7. 02 (m, 1H) , 7. 21~7. 41 (m, 3 H) , 7. 75 (d, 1H, J=16. 1Hz) , 8. 47 (d, 1H, J=16 . 1Hz)

15

実施例 a - 5 3 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (7 6 a)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(メトキシカルボニルメチルチオ)メチル]ベンズアルデヒド 0.3 6 g、ピリジンの代わりにメタノール 8 m 1を用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチルチオ)メチル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (7 6 a)] の黄色結晶 0.2 4 gを得た。 'H-NMR (2 7 0 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.41 (s, 3 H), 3.27 (s, 2 H), 3.41 (s, 3 H), 3.63 (s, 3 H), 3.8 (s, 2 H), 6.06 (s, 1 H), 7.41~7.47 (m, 2 H), 7.25 5 9 (d, 1 H, J=6.2 Hz), 7.65 (s, 1 H), 7.79 (d, 1 H, J=16.2 Hz), 8.52 (d, 1 H, J=16.2 Hz), 16.06 (broad s, 1 H)

20

実施例 a - 5 3 の 2 本発明化合物 [化合物番号 (7 7 a)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチルチオ)メチル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.17gの塩化メチレン4m1溶液に、氷冷下にm-クロロ過安息香酸0.076gを少量ずつ添加した。氷冷下に攪拌した後溶媒を減圧留去し、残基に水を加えて酢酸エチルで抽出して重曹水で洗浄し、更に飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[(メトキシカルボニルメチルスルフィニル)メチル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(7 7 a)]の黄色結晶0.055gを得た。

H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 3. 46 (s, 3H), 3. 70 (s, 3H), 3. 70~4. 10 (2H), 4. 15~4. 40 (2H), 6. 07 (s, 1H), 7. 41~7. 53 (m, 2H), 7. 60~7. 70 (m, 2H), 7. 80 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 53 (d, 1H, J=15. 9Hz)

実施例 a-53の3 本発明化合物 [化合物番号(78a)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチルチオ)メチル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.096gの塩化メチレン4ml溶液に、氷冷下にm-クロロ過安息香酸0.094gを添加した。氷冷下に3時間攪拌した後溶媒を減圧留去し、残基に水を加えて酢酸エチルで抽出して重曹水で洗浄し、更に飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をジエチルエーテル及びヘキサンで洗浄し、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチルスルホニル)メチル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(78a)]の黄色結晶0035gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3. 75 (s, 3H), 4. 40 (s, 2H), 4. 7

5 (s, 2H), 6. 07 (s, 1H), 7. $47 \sim 7$. 56 (m, 2H), 7. $72 \sim 7$. 75 (m, 2H), 7. 81 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 5 3 (d, 1H, J=16. 2Hz)

- 実施例 a 5 4 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (79a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン0.88gを用いた以外は実施例 a 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-(3-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン[化合物番号 (79a)]の淡黄色結晶 0.42gを得た。「H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.44 (s,3H),3.38 (s,3H),3.41 (s,3H),3.79 (s,3H),4.00(s,2H),6.35 (s,1H),6.93 (d,1H,J=15.9Hz),7.27~7.39 (m,3H),7.69~7.73 (m,1H),7.94 (s,1H),9.82 (broad s,1H)
- 実施例 a 5 5 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (80 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニ ル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.46gを用いた以外は実施例 a 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (80 a)] の黄色結晶 0.12gを得た。
 - $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H), 3. 28 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3. 57 (t, 2H, J=4.6Hz), 3. 78 (s, 3H), 4. 20 (t, 2H, J=4.6Hz), 6.

35 (s, 1H), 6. 90 (d, 1H, J=16.2Hz), 7. $25\sim7.4$ 7 (m, 4H), 7. 73 (s, 1H), 9. 83 (broad s, 1H)

実施例 a - 5 6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (82 a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-ジメチルアミノエチルアミノ)ベンズアルデヒド2.55gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ジメチルアミノエチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号 (82 a)] の黄色結晶 1.26gを得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 20 (s, 9H) , 2. 42~2. 52 (m, 2H), 3. 09~3. 16 (m, 2H), 5. 65 (t, 1H, J=5. 4Hz), 5. 87 (s, 1H), 6. 68~6. 71 (m , 1H), 6. 85~6. 88 (m, 2H), 7. 17 (t, 1H, J=8. 1H z), 7. 69 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 46 (d, 1H, J=16 15 . 2Hz), 11. 52 (broad s, 1H), 16. 57 (broad s , 1H)

実施例 a - 5 7 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (83 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニ ル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.25g、ジメチルホルムアミドの代わりに、ヘキサメチルホスホルアミド6m1を用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-252-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(83 a)]の淡黄色結晶 0.13gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 45 (s, 3H), 3. 42 (s, 3H), 3. 66 (s, 3H), 3. 79 (s, 3H), 4. 0

2 (d, 2H, J=5.6Hz), 6. 37 (s, 1H), 7. 10 (d, 1H, J=16.1Hz), 7. 42 (d, 1H, J=16.1Hz), 7. 54 (t, 1H, J=7.7Hz), 7. 84 \sim 7. 91 (m, 2H), 8. 16 (s, 1H), 9. 08 (t, 1H, J=5.6Hz)

5

10

実施例 a-58 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (84a)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、<math>4-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]ベンズアルデヒド 1. 34gを用いた以外は実施例 <math>a-5と 同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1, <math>6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (84a)] の黄色結晶 0.94gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H), 3. 67 (s, 3H), 4. 04 (d, 2H, J=5. 9Hz), 6. 06 (s, 1H), 7. 78~8. 05 (m, 5H), 8. 55 (d, 1H, J=16. 2Hz), 9. 07 (t, 1H, J=5. 9Hz), 15. 76 (broad s, 1H)

実施例 a - 5 9 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (85 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニ ル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.61gを用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (85 a)] の黄色結晶 0.53gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H), 3. 66 (s, 3H), 3. 79 (s, 3H), 4. 0 2 (d, 2H, J=5. 8Hz), 6. 36 (s, 1H), 7. 11 (d, 1H, $J=16.\ 1Hz$), 7. 40 (d, 1H, $J=16.\ 1Hz$), 7. 78 (d, 2H, $J=8.\ 5Hz$), 7. 89 (d, 2H, $J=8.\ 5Hz$), 9. 03 (t, 1H, $J=5.\ 8Hz$)

実施例 a - 6 0 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号(8 6 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.25gを用いた以外は実施例 a - 3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(カルボキシメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(8 6 a)]の黄色結晶 0.19g を得た。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 42 (s, 3H), 3. 96 (d, 2H, J=5. 5Hz), 6. 07 (s 15, 1H), 7. 59 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 80 \sim 7. 95 (m, 3 H), 8. 20 (s, 1H), 8. 55 (d, 1H, J=15. 7Hz), 9. 0 0 (t, 1H, J=5. 5Hz), 15. 96 (broad s, 1H)

実施例 a - 6 1 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (87 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.08gを用いた以外は実施例 a - 3と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-[(カルボキシメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (87 a)] の黄色結晶 0.07gを得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 45 (s, 3H), 3. 42 (s, 3H), 3. 79 (s, 3H), 3. 94 (d, 2H, J=5.

9Hz), 6. 37 (s, 1H), 7. 09 (d, 1H, J=16. 3Hz), 7 . 41 (d, 1H, J=16. 3Hz), 7. 53 (t, 1H, J=7. 7Hz) , 7. 83 \sim 7. 91 (m, 2H), 8. 16 (s, 1H), 8. 96 (t, 1H

5

10

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) 15 , 3. 94 (d, 2H, J=5. 8Hz) , 5. 90 (s, 1H) , 7. 78~7 . 97 (m, 5H) , 8. 58 (d, 1H, J=15. 7Hz) , 8. 92 (t, 1H, J=5. 8Hz) , 11. 60 (broad s, 1H) , 16. 33 (broad s, 1H)

実施例 a - 6 3 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号(89a)]の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.10gを用いた以外は実施例 a - 3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(カルボキシメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(89a)]の黄色結晶0.06gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H)

, 3. 41 (s, 3H), 3. 95 (d, 2H, J=5. 9Hz), 6. 07 (s, 1H), 7. 80 (d, 2H, J=8. 4Hz), 7. 82 (d, 1H, J=15. 7Hz), 7. 95 (d, 2H, J=8. 4Hz), 8. 56 (d, 1H, J=15. 7Hz), 8. 94 (t, 1H, J=6. 5Hz), 15. 9 (s, 1H 5)

実施例a-64 製造法Cによる本発明化合物 [化合物番号(90a)]の合成 4-メトキシ-3-[3-[4-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0. 15gに2規定塩酸 2m1を加えて室温で30分間、60℃で1時間攪拌した。得られた粗結晶を濾取し、テトラヒドロフランで洗浄後、乾燥することにより、4-メトキシ-3-[3-[4-[(カルボキシメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(90a)]の黄色結晶0. 12gを得た。「H-NMR(270MHz,DMSO-d6)δ(ppm):2.45(s,3H) ,3.41(s,3H),3.79(s,3H),3.93(d,2H,J=5.9Hz),6.36(s,1H),7.10(d,1H,J=15.9Hz),7.40(d,1H,J=15.9Hz),7.90(d,2H,J=8.2Hz),8.93(t,1H,J=5.9Hz)

20

25

実施例 a - 65 本発明化合物 [化合物番号(91a)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0.37g、塩化アンモニウム18mg、濃アンモニア水4m1の混合物を室温で1時間攪拌した。濃アンモニア水2m1を加えてさらに30分間攪拌した後、減圧濃縮した。残渣をテトラヒドロフランで洗浄することにより得られた粗結晶をジメチルホルムアミドより再結晶し、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(アミノカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(91a)

] の黄色結晶 0. 11 g-を得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 3. 84 (d, 2H, J=5. 4Hz), 5. 90 (s, 1H), 7. 06 (b road s, 1H), 7. 41 (broad s, 1H), 7. 58 (t, 1H , J=7. 8Hz), 7. 81~7. 87 (m, 2H), 7. 95 (d, 1H, J =7. 8Hz), 8. 20 (s, 1H), 8. 57 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 83 (t, 1H, J=5. 4Hz)

実施例 a - 6 6 本発明化合物 [化合物番号(92a)]の合成

- 10 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン3.90gを用いた以外は実施例a-65と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[(アミノカルボニルメチル)アミノカルボコルプロペニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(92a)]の黄色結晶2.42gを得た。
- $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 42 (s, 3H) , 3. 84 (d, 2H, J=5.7Hz) , 6. 07 (s , 1H) , 7. 06 (broad s, 1H) , 7. 43 (broad s, 1H) , 7. 57 (t, 1H, J=7.8Hz) , 7. 80~7. 86 (m, 2H) , 7. 95 (d, 1H, J=7.8Hz) , 8. 22 (s, 1H) , 8. 55 (d, 1H, J=16.2Hz) , 8. 86 (t, 1H, J=5.7Hz)
- 実施例 a 6 7 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(94a)]の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、2-[(3-ホルミルベンゾイル)アミノ]コハク酸ジメチルエステル 2. 6 4 gを用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[1,2-ビス(メトキシカルボニル)エチル]アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジ

ノン [化合物番号 (94a)] の黄色結晶 0.36gを得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 2. 81~3. 02 (m, 2H), 3. 64 (s, 3H), 3. 66 (s, 3H)), 4. 85~4. 88 (m, 1H), 5. 89 (s, 1H), 7. 59 (t, 1 H, J=8. 1Hz), 7. 81~7. 92 (m, 3H), 8. 15 (s, 1H) , 8. 56 (d, 1H, J=16. 2Hz), 9. 07 (d, 1H, J=8. 1Hz), 11. 60 (s, 1H), 16. 35 (s, 1H)

実施例 a - 6 8 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (95 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[1,2-ビス(メトキシカルボニル)エチル]アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0.28gを用いた以外は実施例 a - 3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(1,2-ジカルボキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (95 a)] の橙色結晶 0.21gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H) , 2. 67~2. 91 (m, 2H), 4. 77~4. 82 (m, 1H), 5. 89 (s, 1H), 7. 59 (t, 1H, J=8. 1Hz), 7. 81~7. 93 (m) , 3H), 8. 16 (s, 1H), 8. 56 (d, 1H, J=15. 6Hz), 8 . 89 (d, 1H, J=8. 1Hz), 11. 60 (s, 1H), 12. 62 (b) road s, 2H), 16. 35 (s, 1H)

実施例 a - 6 9 本発明化合物 [化合物番号 (96 a)] の合成

3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-ホルミル安息香酸 0. 9 1 gを用いた以外は実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(3-カルボキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの黄色結晶 1. 1 2 gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H), 3. 42 (s, 3H), 6. 07 (s, 1H), 7. 59 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 85 (d, 1H, J=15. 5Hz), 7. 91 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 00 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 26 (s, 1H), 8. 57 (d, 1H, J=15. 5Hz)

4-ヒドロキシ-3-[3-(3-カルボキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン1.57gとジメチルホルムアミド50m1、N-ヒドロキシスクシンイミド0.58gの混合液に、ジシクロヘキシルカルボジイミド1.03gのジメチルホルムアミド5m1溶液を加えて、室温で終夜攪拌した。不溶物を濾りし、濾液にエタノールアミン0.33m1を加えて室温で2.5時間攪拌した。減圧濃縮して得られた残渣にメタノール30m1を加えて還流下で加熱した。氷冷後、結晶を濾取し、メタノールで洗浄後乾燥することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-ヒドロキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(96a)]の黄色結晶0.61gを15 得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H), 3. 32~3. 39 (m, 2H), 3. 42 (s, 3H), 3. 50~3. 57 (m, 2H), 4. 74 (t, 1H, J=5. 4Hz), 6. 07 (s, 1H), 7. 56 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 80~7. 93 (m, 3H), 8. 20 18 (s, 1H), 8. 51~8. 58 (m, 2H), 15. 97 (broad s, 1H)

実施例 a - 7 0 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (9 7 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニ ル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-ヒドロキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.1 7gを用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-[(2-ヒドロキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-

プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(97a)] の黄色結晶 0.08gを得た。

H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 45 (s, 3H), 3. 32~3. 36 (m, 2H), 3. 42 (s, 3H), 3. 49~3. 54 (m, 2H), 3. 79 (s, 3H), 4. 74 (t, 1H, J=5. 7Hz), 6. 37 (s, 1H), 7. 08 (d, 1H, J=16. 1Hz), 7. 40 (d, 1H, J=16. 1Hz), 7. 8Hz), 7. 81 (d, 1H, J=7. 8Hz), 7. 88 (d, 1H, J=7. 8Hz), 8. 1 3 (s, 1H), 8. 55 (t, 1H, J=5. 6Hz)

10

実施例 a - 7 1 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (98 a)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.76gを用いた以外は実施例 a - 25と同様にして、4-メトキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (98 a)] の淡黄色結晶 0.24gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 44 (s, 3H) 20 , 3. 27 (s, 3H) , 3. 42~3. 48 (m, 7H) , 3. 79 (s, 3H)) , 6. 36 (s, 1H) , 7. 08 (d, 1H, J=16. 1Hz) , 7. 40 (d, 1H, J=16. 1Hz) , 7. 50 (t, 1H, J=7. 8Hz) , 7. 81 (d, 1H, J=7. 8Hz) , 7. 88 (d, 1H, J=7. 8Hz) , 8 . 13 (s, 1H) , 8. 62~8. 64 (m, 1H)

25

実施例 a-72 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (99a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ピリジン1.59g、ピリジンの代わりに

エタノール 30m1 を用いた以外は実施例 a-1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[6-(2-メトキシエチル) アミノカルボニル-2-ピリジニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -6-メチル-2(1H) -ピリジノン [化合物番号(99a)] の黄色結晶 0. 31gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (300MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2. 29 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3, 59~3. 73 (m, 4H), 5. 85 (s, 1H), 7. 71~7. 90 (m, 3H), 8. 18 (d, 1H, J=7. 5Hz), 8. 43 (m, 1H), 8. 85 (d, 1H, J=15. 6Hz), 10. 95 (b road s, 1H)

10

15

20

25

実施例 a-73 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(100a)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(メタンスルホニル)アミノカルボニル]ベンズアルデヒド 0.59 g を用いた以外は実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メタンスルホニル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-<math>2-プロペニル]-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(100a)] の 淡黄色結晶 0.27 g を得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H), 3. 40 (s, 3H), 3. 42 (s, 3H), 6. 08 (s, 1H), 7. 6 2 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 83 (d, 1H, J=15. 9Hz), 7 . 94~8. 00 (m, 2H), 8. 29 (s, 1H), 8. 56 (d, 1H, J=15. 9Hz), 15. 92 (broad s, 1H)

実施例 a - 7 4 製造法 A による本発明化合物 [化合物番号(101a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ] ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(2-メトキシエチル) アミノスルホニル] ベンズアルデヒド1. 5 4 g を用いた以外は実施例 a - 1 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル) アミノスルホニル] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(101a)] の淡黄色結晶 0.80 g を得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 22 (s, 3H), 2. 88~2. 98 (m, 2H), 3. 14 (s, 3H), 3. 28~3. 40 (m, 2H), 5. 90 (s, 1H), 7. 66~7. 95 (m, 5H), 8. 1 1 (s, 1H), 8. 57 (d, 1H, J=15. 9Hz), 11. 61 (broad s, 1H), 16. 26 (broad s, 1H)

実施例 a - 7 5 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(102a)] の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(IH)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン1.39gを用いた以外は実施例 a - 7 4 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノスルホニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(102a)] の淡黄色結晶 0.67gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 2. 92~2. 98 (m, 2H) , 3. 14 (s, 3H) , 3. 28~3. 33 (m, 2H) , 3. 41 (s, 3H) . 6. 08 (s, 1H) , 7. 66~7. 9 6 (m, 5H) , 8. 12 (s, 1H) , 8. 55 (d, 1H, J=15. 7Hz) , 15. 88 (broad s, 1H)

実施例 a - 7 6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(103a)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-(メトキシアミノカルボニル)ベンズアルデヒド 0.5 4 g、ピリジンの代わりにテトラヒドロフラン5 m 1 を用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシアミノカルボニル)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(103a)] の黄色結晶 0.2 7 gを得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 42 (s, 3H), 3. 74 (s, 3H), 6. 07 (s, 1H), 7. 5 7 (t, 1H, J=7. 5Hz), 7. 73~7. 88 (m, 3H), 8. 08 (s, 1H), 8. 54 (d, 1H, J=18. 0Hz), 11. 91 (broad s, 1H)

実施例 a-77 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(104a)] の合成 3-(メトキシアミノカルボニル) ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(アリルオキシアミノカルボニル) ベンズアルデヒド 0.62 gを用いた以外は実施例 <math>a-76 と同様 にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(アリルオキシアミノカルボニル) フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(<math>104a)] の 淡黄色結晶 0.26 gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 42 (s, 3H) , 4. 44 (d, 2H, J=6.5Hz) , 5. 27~5 . 41 (m, 2H) , 5. 95~6. 03 (m, 1H) , 6. 07 (s, 1H) , 7. 57 (t, 1H, J=7.8Hz) , 7. 78~7. 88 (m, 3H) , 8. 07 (s, 1H) , 8. 54 (d, 1H, J=16.2Hz) , 11. 83 (broad s, 1H)

15

20

5

実施例 a-78 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(106a)] の合成 3-[(メトキシカルボニル) メトキシ]ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(2-シア)エチル)ベンズアルデヒドの、74gを、3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、<math>3-アセチル-4-ヒドロキシ-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0. 93gを、ピリジンの代わりにエタノール8m1を用いた以外は実施例a-1と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(2-シアノエチル)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1, <math>6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(106a)] の黄色結晶 0.70gを得た。

¹H-NMR (270MHz, CDC1₃) δ (ppm) : 2. 38 (s, 3H), 25 2. 65 (t, 2H, J=7. 6Hz), 3. 00 (t, 2H, J=7. 6Hz), 3. 49 (s, 3H), 5. 90 (s, 1H), 7. 25~7. 65 (m, 4H), 7. 85 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 59 (d, 1H, J=15. 9Hz), 13. 74 (s, 1H) 実施例 a-79 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(107a)] の合成 3-(2-シアノエチル) ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(テトラヒドロピラン-4-イリデン) メチル] ベンズアルデヒド 0.22 g を用いた以外は実施例 a-78 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(テトラヒドロピラン-4-イリデン) メチル] フェニル] <math>-1-オキソ-2-プロペニル -1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(107a)] の黄色結晶 0.061 g を得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 34~2. 50 (m, 7H), 3. 40 (s, 3H), 3. 59 (t, 2H, J=5. 4Hz), 3 10. 69 (t, 2H, J=5. 4Hz), 6. 06 (s, 1H), 6. 40 (s, 1H), 7. 31 (d, 1H, J=7. 8Hz), 7. 44 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 52 (s, 1H), 7. 56 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 8 0 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 51 (d, 1H, J=16. 2Hz), 16. 08 (broad s, 1H)

15

実施例 a-80 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(108a)] の合成 3-(2-シアノエチル) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(2-シアノエテニル) ベンズアルデヒド 0.155 gを用いた以外は実施例 a-78 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-シアノエテニル) フェニル]-1-オキソ-<math>2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(108a)] の黄色結晶 0.165 gを得た。 1 H-NMR(270MHz,DMSO- d_6) δ (ppm): 2.41 (s,3H),3.41 (s,3H),6.06 (s,1H),6.57 (d,1H,1=16 . 5Hz),7.55 (t,1H,1=7.6 Hz),1H,1=16 . 1Hz),1H,1H,1H 。1H,1H 。1H 。1H

25

実施例 a - 8 1 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(109 a)] の合成 3-(2-シアノエチル) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(3-ヒドロキシ-3-メチル-1-ブチニル) ベンズアルデヒド 5. 7 g を、エタノールの代わりにメタノール 8 5 m 1

20

を用いた以外は実施例 a-78と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(3-ヒドロキシ-3-メチル-1-ブチニル) フェニル] -1-オキソ-2-プロペニル] -1, 6-ジメチル-2(1H) - ピリジノン [化合物番号(109a)] の淡黄色結晶 1.18g を得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1. 49 (s, 6H) , 2. 41 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 5. 56 (broad s. 1 H), 6. 07 (s, 1H), 7. 47~7. 50 (m, 2H), 7. 69~7. 70 (m, 2H), 7. 77 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 49 (d, 1 H, J=15. 9Hz)

実施例 a - 8 2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(110a)]の合成 3-(2-シアノエチル)ベンズアルデヒドの代わりに、3-(3-ホルミルフェニル)アクリル酸メチル0.20gを、エタノールの代わりにメタノール7.5 m l を用いた以外は実施例 a - 7 8 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(2-メトキシカルボニルエテニル)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(110a)]の淡黄色結晶0.032gを得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 3. 75 (s, 3H), 6. 06 (s, 1H), 6. 7 4 (d, 1H, J=18.0Hz), 7. 50~7. 55 (m, 1H), 7. 78 (d, 1H, J=18.0Hz), 7. 81 (d, 1H, J=15.0Hz), 7. 75~7. 82 (m, 3H), 8. 13 (s, 1H), 8. 51 (d, 1H, J=15.0Hz)

実施例 a - 8 3 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(1 1 1 a)] の合成 3-(2-シアノエチル) ベンズアルデヒドの代わりに、3-アリルオキシベンズアルデ ヒド 0 . 4 9 g を用いた以外は実施例 a - 7 8 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(3-アリルオキシフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(1 1 1 a)] の淡黄色結晶 0 . 5 8 g を得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H)

, 3. 41 (s, 3H), 4. 63 (d, 1H, J=5. 1Hz), 5. 27~5 . 47 (m, 2H), 6. 00~6. 14 (m, 1H), 6. 07 (s, 1H), 7. 04~7. 08 (m, 1H), 7. 26~7. 42 (m, 3H), 7. 76 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8. 48 (d, 1H, J=15. 9Hz)

5

20

実施例 a - 8 4 製造法 A による本発明化合物 [化合物番号 (112 a)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(メトキシカルボニル)カルボニルアミノ]ベンズアルデヒド 0.4 1 g、ピリジンの代わりにメタノール 8 m lを用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[(メトキシカル ボニル)カルボニルアミノ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチルー2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (112 a)] の黄色結晶 0.3 3 gを得た。 「H-NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.41 (s, 3 H), 3.41 (s, 3 H), 3.87 (s, 3 H), 6.07 (s, 1 H), 7.4 5~7.48 (m, 2 H), 7.76 (d, 1 H, J=15.7 Hz), 7.80 ~7.90 (m, 1 H), 8.13 (s, 1 H), 8.52 (d, 1 H, J=15.4 Hz), 11.01 (s, 1 H)

実施例 a-85 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(113a)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(メトキシイミノメチル) ベンズアルデヒド 0.50g、ピリジンの代わりにメタノール 7m1 を用いた以外は 実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシイミノメチル) フェニル] <math>-1-オキソ-2-プロペニル] -1, 6-ジメチル-2(1H) -ピリジノン [化合物番号(113a)] の黄色結晶 113a0 の黄色は

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) 25 , 3. 37 (s, 3H) , 3. 93 (s, 3H) , 6. 06 (s, 1H) , 7. 4 9~7. 58 (m, 1H) , 7. 68~7. 92 (m, 3H) , 7. 79 (d, 1 H, J=16. 2Hz) , 8. 31 (s, 1H) , 8. 50 (d, 1H, J=16 . 2Hz) , 14. 04 (s, 1H) 実施例 a - 8 6 本発明化合物 [化合物番号(114a)] の合成

 $3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-(\text{tert-}\overline{\textit{j}}\ \text{h} + \hat{\textit{j}}\ \text{h})$ ボニルアミノ)ベンズアルデヒド 7. 5 0 g、ピリジンの代わりにメタノール 8 5 m 1 を用いた以外は実施例 a-5 と同様にして、4-ヒドロキシ $-3-[3-[3-(\text{tert-}\overline{\textit{j}}\ \text{h} + \hat{\textit{j}}\ \text{h})$ ルボニルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの黄色結晶 4. 5 7 gを得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1. 50 (s, 9H) , 2. 41 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 6. 06 (s, 1H), 7. 2 10 9 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 35 (dd, 1H, J=7. 6Hz, 7. 6Hz), 7. 55 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 73 (d, 1H, J=1 5. 9Hz), 7. 85 (s, 1H), 8. 47 (d, 1H, J=15. 8Hz) , 9. 55 (broad s, 1H)

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン2.00gのクロロホルム200m l 溶液に、室温でヨードトリメチルシラン2.96gを添加し、室温で一夜攪拌した。溶媒を減圧留去して残基をクロロホルム60mlで洗浄し、4-ヒドロキシ-3-[3-(3-アミノフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの黄色結晶1.64gを得た。

20 「H−NMR(400MHz,DMSO-d₆)δ(ppm): 2.43(s,3H) ,3.41(s,3H),6.09(s,1H),7.36~7.38(m,1H),7.55~7.59(m,1H),7.67~7.69(m,2H),7.8 1(d,1H,J=15.9Hz),8.55(d,1H,J=15.9Hz) 4-ヒドロキシ-3-[3-(3-アミノフェニル)-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチルー 2(1H)-ピリジノン0.80gのピリジン7m1溶液にメチルチオイソシアナート0 .34gを添加し、80℃で4時間攪拌した。溶媒を減圧留去して残基をテトラヒ ドロフラン30m1と酢酸エチル20m1で洗浄し、4-ヒドロキシ-3-[3-[(3-メチルチオウレイド)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1.6-ジメチル-2(1H)-ピリジノ ン[化合物番号(114a)]の黄色結晶0.86gを得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H), 2. 94 (s, 3H), 3. 41 (s, 3H), 6. 07 (s, 1H), 7. 3 9~7. 45 (m, 2H), 7. 53~7. 55 (m, 1H), 7. 71 (broad s, 1H), 7. 78 (d, 1H, J=16. 1Hz), 8. 50 (d, 1H, J=16. 1Hz), 9. 74 (broad s, 1H)

実施例 a - 87 本発明化合物 [化合物番号(115a)] の合成

実施例 a - 8 8 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(1 1 6 a)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-ホルミルベンジルホスホン 酸ジメチル 0. 6 2 g、ピリジンの代わりにテトラヒドロフラン 5 m 1 を用いた以外は実施例 a - 5 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(ジメトキシホスホリルメチル)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(IH)-ピリジノン [化合物番号(1 1 6 a)] の黄色結晶 0. 2 7 gを得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H), 3. 37 (d, 2H, J=22.1Hz), 3. 41 (s, 3H), 3. 62 (d, 6H, J=11.1Hz), 6. 06 (s, 1H), 7. $35\sim7$. 50 (m, 2H), 7. $55\sim7$. 63 (m, 2H), 7. 77 (d, 1H, J=16.2 Hz), 8. 51 (d, 1H, J=15.9Hz), 13. 94 (broad s, 1H)

実施例 b - 1 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号 (1 b)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.71g、ジメチルホルムアミド5m1の混合物に水素化ナトリウム(60%油性)0.09gを添加し、室温で1時間攪拌した。臭化アリル0.26m1を添加し、室温で終夜攪拌した。溶媒を減圧留去した後、テトラヒドロフラン5m1を加えて不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、4-アリルオキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(1 b)]の淡黄色結晶0.30gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 40 (s, 3H), 3. 70 (s, 3H), 4. 63~4. 65 (m, 2H) 20), 4. 86 (s, 2H), 5. 17~5. 35 (m, 2H), 5. 80~6. 0 0 (m, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 99~7. 05 (m, 2H), 7. 25~7. 36 (m, 4H)

実施例 b - 2 製造法 B による本発明化合物 [化合物番号(2b)]の合成 臭化アリルの代わりに臭化プロパルギル0.24mlを用いた以外は実施例 b -1と同様にして、4-プロパルギルオキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(2b)]の淡黄色結晶0.35gを得た。 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 35 (s, 1H) , 2. 44 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H) , 3. 70 (s, 3H) , 4. 8 6 (s, 2H) , 4. 87 (s, 2H) , 6. 38 (s, 1H) , 6. 97~7. 03 (m, 2H) , 7. 26~7. 34 (m, 4H)

5

10

実施例 b-3 製造法 Bによる本発明化合物 [化合物番号(3 b)] の合成 臭化アリルの代わりにプロモ酢酸メチル 0.28m1を用いた以外は実施例 b-1と同様にして、4-メトキシカルボニルメトキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1, 6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(3 b)] の黄色結晶 0.73gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 39 (s, 3H), 3. 39 (s, 3H), 3. 66 (s, 3H), 3. 69 (s, 3H), 4. 8 5 (s, 2H), 4. 89 (s, 2H), 6. 26 (s, 1H), 6. 96~7. 04 (m, 2H), 7. 23~7. 39 (m, 4H)

15

20

実施例 b - 4 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (4 b)] の合成 4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-メトキシカルボニルメトキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソー2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.66gを用いた以外は実施例a-64と同様にして、4-カルボキシメトキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (4 b)] の黄色結晶 0.07gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 40 (s, 3H) 25 , 3. 39 (s, 3H) , 4. 73 (s, 2H) , 4. 79 (s, 2H) , 6. 2 5 (s, 1H) , 6. 97~7. 03 (m, 2H) , 7. 21~7. 42 (m, 4 H)

実施例 b - 5 本発明化合物 [化合物番号(5b)]の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-メトキシカルボニルメトキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.80gを用いた以外は実施例a-65と同様にして、4-アミノカルボニルメトキシ-3-[3-[3-(アミノカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(5b)]の黄色結晶0.74gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) 10 , 3. 42 (s, 3H) , 4. 47 (s, 2H) , 4. 59 (s, 2H) , 6. 3 1 (s, 1H) , 7. 00~7. 03 (m, 1H) , 7. 15~7. 54 (m, 9 H)

実施例 b - 6 製造法 B による本発明化合物 [化合物番号 (6 b)] の合成 臭化アリルの代わりにブロモアセトニトリル 0. 2 1 m l を用いた以外は実施例 b - 1 と同様にして、4-シアノメトキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (6 b)] の黄色結晶 0. 7 6 g を得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 46 (s, 3H) 20 , 3. 42 (s, 3H) , 3. 69 (s, 3H) , 4. 84 (s, 2H) , 5. 2 1 (s, 2H) , 6. 44 (s, 1H) , 6. 97~7. 04 (m, 2H) , 7. 24~7. 36 (m, 4H)

実施例 b - 7 製造法 B による本発明化合物 [化合物番号 (7 b)] の合成 臭化アリルの代わりに2-ブロモエタノール 0. 4 2 m 1 を用いた以外は実施例 b - 1 と同様にして、4-(2-ヒドロキシエトキシ)-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ)フェ ニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (7 b)] の黄色結晶 0. 0 2 g を得た。 ¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 41 (s, 3H) , 3. 41 (s, 3H), 3. $58\sim3$. 64 (m, 2H), 4. 18 (t, 2H), J=4. 9Hz), 4. 86 (s, 2H), 6. 06 (s, 1H), 7. 00 \sim 7. 08 (m, 1H), 7. 25 \sim 7. 45 (m, 3H), 7. 75 (d, 1H, J=16. 1Hz)

実施例 b - 8 製造法 B による本発明化合物 [化合物番号(8 b)] の合成 臭化アリルの代わりに臭化ベンジル 0.3 6 m 1 を用いた以外は実施例 b - 1 と 同様にして、4-ベンジルオキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-10 1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(8 b)] 0.4 6 g を得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 40 (s, 3H) , 3. 70 (s, 3H) , 4. 86 (s, 2H) , 5. 2 0 (s, 2H) , 6. 44 (s, 1H) , 6. 98~7. 07 (m, 2H) , 7. 15 27~7. 39 (m, 9H)

実施例 b - 9 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (9 b)] の合成 4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニルメチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、4-ベンジル オキシ-3-[3-(3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0. 41gを用いた以外は実施例 a - 64と同様にして、4-ベンジルオキシ-3-[3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (9 b)] の黄色結晶 0.12gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 42 (s, 3H) , 3. 40 (s, 3H), 4. 73 (s, 2H), 5. 20 (s, 2H), 6. 4 4 (s, 1H), 6. 95~7. 05 (m, 2H), 7. 25~7. 36 (m, 9 H)

実施例 b-10 本発明化合物 [化合物番号(13b)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.71gのジメチルホルムアミド5m1溶液に、水素化ナトリウム(60%油性)0.090gを添加し、室温で1時間攪拌した。ここに、パラトルエンスルホニルクロリド0.46gを添加して室温で4時間攪拌し、次にプロパルギルアミン0.60gを添加して室温で一夜攪拌した。反応液に水を加え、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、4-プロパルギルアミノ-3-[3-(メトキシカルボニルメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(13b)]の黄色結晶0.080gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2. 31 (t, 1H, J = 2. 4Hz), 2. 37 (s, 3H), 3. 46 (s, 3H), 3. 82 (s, 3H), 4. 05 (dd, 2H, J=2. 4, 5. 7Hz), 4. 67 (s, 2H), 5. 79 (s, 1H), 6. 88 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 15 (s, 1H), 7. 24~7. 33 (m, 2H), 7. 55 (d, 1H, J=15. 5Hz), 8. 26 (d, 1H, J=15. 5Hz), 10. 99 (broad s, 1H)

20 実施例 b-11 本発明化合物 [化合物番号(14b)]の合成

30 (m, 3H), 7.54 (d, 1H, J=15.5Hz), 8.26 (d, 1H, J=15.5Hz), 11.00 (broad s, 1H)

7. $16 \sim 7$. 20 (m, 1H), 7. $37 \sim 7$. 51 (m, 3H), 7. 78 (

d, 1H, J=16.2Hz), 8. 47 (d, 1H, J=16.2Hz), 16

15 . 09 (s, 1H)

実施例c-2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(2c)] の合成 3-アセチル-1-アリル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-プロパルギル-2(1H)-ピリジノン0.56 gを 用いた以外は実施例c-1と同様にして、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ<math>-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-プロパルギル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(2c)] の黄色結晶0.45 gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 49 (s, 1H) , 2. 50 (s, 3H), 4. 85 (s, 2H), 5. 24 (s, 2H), 6. 1 25 2 (s, 1H), 7. 16~7. 20 (m, 1H), 7. 39~7. 51 (m, 3 H), 7. 79 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 45 (d, 1H, J=16 . 2Hz), 16. 06 (broad s, 1H)

実施例 c-3 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(3 c)] の合成 3-アセチル-1-アリル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-1-(メトキシカルボニルメチル)-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0. 60gを用いた以外は実施例 c-1と同様にして、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-1-(メトキシカルボニルメチル)-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(3 c)] の黄色結晶 0. 20gを得た

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2. 32 (s, 3H), 3. 82 (s, 3H), 4. 75 (s, 2H), 4. 81 (s, 2H), 5. 94 (s, 1H), 7. 01 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 24 (s, 1H), 7. 34~7. 44 (m, 2H), 7. 82 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 58 (d, 1H, J=16. 2Hz), 16. 39 (s, 1H)

実施例 c - 4 本発明化合物 [化合物番号(4 c)] の合成

4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-1-(メトキシカルボニルメチル)-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0.15gを用いた以外は実施例a-3と同様にして、1-(カルボキシメチル)-3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル
]-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(4 c)]の橙色結晶0.13gを得た。

H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 35 (s, 3H), 4. 72 (s, 2H), 4. 74 (s, 2H), 6. 12 (s, 1H), 7. 0 2 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 24 (s, 1H), 7. 31~7. 42 (m, 2H), 7. 78 (d, 1H, I=16. 2Hz), 8. 41 (d, 1H, J=16. 2Hz), 13. 10 (broad s, 1H), 16. 21 (s, 1H)

実施例 c - 7 製造法Dによる本発明化合物 [化合物番号 (7 c)] の合成

ブロモアセトニトリルの代わりにブロモアセトン 0.45m1 を用いた以外は実施例 c-6 と同様にして、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-(2-オキソ-プロピル)-2(<math>1H)-ピリジノン [化合物番号(7c)] の黄色結晶 0.23g を得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 25 (s, 3H) , 2. 26 (s, 3H), 4. 94 (s, 2H), 5. 23 (s, 2H), 6. 1 0 (s, 1H), 7. 17 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 36~7. 50 (m, 3H), 7. 78 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 40 (d, 1H, J=16. 2Hz), 16. 11 (s, 1H)

10

実施例 c - 8 製造法Dによる本発明化合物 [化合物番号 (8 c)] の合成 ブロモアセトニトリルの代わりにp-トルエンスルホン酸 2-メトキシエチルエステル 0. 69gを用いた以外は実施例 c - 6と同様にして、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-1-(2-メトキシエチル)-6-メ チル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号 (8 c)] の黄色結晶 0. 03gを得た。 'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 46 (s, 3 H), 3. 25 (s, 3 H), 3. 58 (t, 2 H, J=5. 4 Hz), 4. 12 (t, 2 H, J=5. 4 Hz), 5. 24 (s, 2 H), 6. 05 (s, 1 H), 7. 18 (d, 1 H, J=5. 4 Hz), 7. 38 (s, 1 H), 7. 42~7. 51 (m, 2 H), 7. 77 (d, 1 H, J=16. 2 Hz), 8. 47 (d, 1 H, J=16. 2 Hz), 16. 01 (s, 1 H)

実施例 c - 9 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(9 c)] の合成 3-アセチル-1-アリル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-1-ベンジル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノン0.31gを用いた以外は実施例 c - 1 と同様にして、1-ベンジル-3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(9 c)] の黄色結晶 0.25gを得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 32 (s, 3H), 5. 22 (s, 2H), 5. 30 (s, 2H), 6. 13 (s, 1H), 7. 1 6 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. 24~7. 49 (m, 8H), 7. 79 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 47 (d, 1H, J=16. 2Hz), 16 . 02 (broad s, 1H)

実施例c-10 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(10c)] の合成 3-アセチル-1-アリル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、<math>3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-フェニル-2(1H)-ピリジノン0. 75gを用いた以外は実施例<math>c-1と同様にして、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ<math>-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-フェニル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(<math>10c)] の黄色結晶0.07gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1. 94 (s, 3H) , 5. 20 (s, 2H) , 6. 21 (s, 1H) , 7. 13~7. 16 (m, 1H 5) , 7. 33~7. 58 (m, 8H) , 7. 79 (d, 1H, J=16. 2Hz) , 8. 42 (d, 1H, J=16. 2Hz) , 16. 39 (broad s, 1H)

実施例 c - 1 1 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(11c)]の合成 3-アセチル-1-アリル-4-ヒドロキシ-6-メチル-2(1H)-ピリジノンの代わりに、3-アセチル-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-(2'-ピリジニル)-2(1H)-ピリジノン0.75gを用いた以外は実施例 c - 1と同様にして、3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-4-ヒドロキシ-6-メチル-1-(2'-ピリジニル)-2(1H)-ピリジノン [化合物番号(11c)]の黄色結晶 0.6 4 gを得た。

25 'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1. 93 (s, 3H) , 5. 20 (s, 2H), 6. 23 (s, 1H), 7. 13~7. 16 (m, 1H)), 7. 34~7. 46 (m, 3H), 7. 55~7. 59 (m, 2H), 7. 8 1 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 04~8. 10 (m, 1H), 8. 36 (d, 1H, J=16.2Hz), 8. 65 (d, 1H, J=3.0Hz), 16. 45 (broad s, 1H)

実施例 d-1 本発明化合物 [化合物番号(1d)]の合成

- 5 4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン0.50gのクロロホルム15ml溶液に、臭素70μlのクロロホルム7ml溶液を氷冷下で滴下した。氷冷下で1時間攪拌し、溶媒を減圧留去して、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供することにより、5-プロモ-4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-1,6-ジメチル-2(1H)-ピリジノン[化合物番号(1d)]の黄色結晶0.09gを得た。
- ¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2. 70 (s, 3H) , 3. 45 (s, 3H), 3. 70 (s, 3H), 4. 87 (s, 2H), 7. 0 6 (d, 1H, J=6. 8Hz), 7. 27 (s, 1H), 7. 34~7. 44 (m, 2H), 7. 85 (d, 1H, J=16. 2Hz), 8. 50 (d, 1H, J=16. 2Hz), 17. 46 (s, 1H)

実施例 e - 1 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (7 e)] の合成 3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]ベンズアルデヒド1. 43g、3-アセチル-4-20 ヒドロキシ-2(1H)-キノリノン0. 50g、ピリジン6mlの混合物にピペリジン0.1mlを添加し、還流下で1時間加熱した。室温に冷却後析出した結晶を濾取し、テトラヒドロフランで洗浄することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号 (7 e)] の黄色結晶 0. 63gを得た。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 74 (s, 3H) , 4. 88 (s, 2H), 7. 07 (d, 1H, J=7. 3Hz), 7. 22~7 . 46 (m, 5H), 7. 67~7. 73 (m, 1H), 7. 91 (d, 1H, J=16. 1Hz), 8. 03 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 63 (d, 1H , $J=16.\ 1Hz)$, 11. 54 (broad s, 1H) , 18. 00 (broad s, 1H)

5 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン0.50g、メタノール15mlの混合物に氷冷下で1規定水酸化ナトリウム水溶液15mlを滴下した。氷冷下で1時間攪拌した後

実施例e-2 製造法Cによる本発明化合物[化合物番号(9e)]の合成

、減圧濃縮した。得られた残渣に氷冷下で2規定塩酸を加えて酸性とし、析出した結晶を濾取、テトラヒドロフランで洗浄することにより、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(

10 カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン[化合物番号(9e)]の黄色結晶 0.4 6 gを得た。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 4. 75 (s, 2H) , 7. 03~7. 06 (m, 1H), 7. 22~7. 45 (m, 5H), 7. 66 ~7. 72 (m, 1H), 7. 90 (d, 1H, J=15. 8Hz), 8. 03 (15 d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 64 (d, 1H, J=15. 8Hz)

実施例e-3 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(10e)]の合成 クロロホルム3000m1及びジメチルホルムアミド600m1の混合物に、3-アセチル-4-ヒドロキシ-2(IH)-キノリノン60.00g、3-(シアノメトキシ)ベン ズアルデヒド142.80g及びピペリジン17.64gを溶解し、モレキュラー シーブスを充填したソックスレー抽出器で水分を除去しつつ、還流下に終夜加熱し た。室温に冷却した後、析出した結晶を濾取し、これをテトラヒドロフラン750 m1及びt-ブチルメチルエーテル900m1で洗浄することにより、4-ヒドロキ シ-3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(IH)-キノリノ ン[化合物番号(10e)]の黄色結晶77.59gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 5. 21 (s, 2H) , 7. 16 (dd, 1H, J=2.0, 7.6Hz) , 7. 23 (t, 1H, J=7.6Hz) , 7. 28 (d, 1H, J=8.4Hz) , 7. 38 (s, 1H) ,

7. $40 \sim 7$. 50 (m, 2H), 7. 65 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 87 (d, 1H, J=16. 0Hz), 7. 99 (d, 1H, J=8. 0Hz), 8. 60 (d, 1H, J=16. 0Hz)

- 5 実施例e-4 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(11e)]の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-2(1H)-キノリノンの代わりに、1-メチル-3-アセチル-4-ヒドロキシ-2(1H)-キノリノン1.00gを用いた以外は実施例e-3と同様にして、1-メチル-4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号(11e)]の黄色結晶1.16gを得た
- 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 61 (s, 3H) , 5. 26 (s, 2H) , 7. 20 (d, 1H, J=6. 5Hz) , 7. 21 (t, 1H, J=7. 3Hz) , 7. 35 (t, 1H, J=7. 8Hz) , 7. 43 (s, 1H) , 7. 51 (t, 1H, J=7. 3Hz) , 7. 63 (d, 1H, J=7. 8Hz) , 7. 83 (dt, 1H, J=1. 4, 8. 1Hz) , 7. 88 (d, 1H, J=16. 5Hz) , 8. 16 (dd, 1H, J=1. 4, 7. 8Hz) , 8. 56 (d, 1H, J=16. 2Hz) , 17. 65 (broad s, 1H)
- 実施例e-5 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(13e)]の合成

 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、4-(シアノメトキシ)ベンズア
 ルデヒド1.67gを用いた以外は実施例e-3と同様にして、4-ヒドロキシ-3[3-[4-(シアノメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(IH)-キノリノン [化合物番号(13e)]の黄色結晶0.92gを得た。
- ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 5. 27 (s, 2H) 25 , 7. 20 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 24~7. 26 (m, 1H), 7 . 31 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 68~7. 72 (m, 1H), 7. 7 9 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 96 (d, 1H, J=15. 9Hz), 8 . 02 (d, 1H, J=8. 1Hz), 8. 59 (d, 1H, J=16. 1Hz)

, 11. 51 (s, 1H)

実施例e-6 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(18e)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-(メトキシアセチルアミノ) ベンズアルデヒド51.34gを用いた以外は実施例e-3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号(18e)] の黄色結晶28.65gを得た。「H-NMR(400MHz,DMSO-d₆)δ(ppm):3.40(s,3H),4.04(s,2H),7.25(t,1H,J=7.8Hz),7.33(d10,1H,J=8.0Hz),7.42~7.48(2H),7.70(t,1H,J=6.8Hz),7.80~7.86(broad s,1H),7.89(d,1H,J=15.9Hz),8.02(d,1H,J=7.3Hz),8.07(s,1H),8.63(d,1H,J=15.6Hz),9.99(s,1H),11.50(s,1H)

15

20

H-NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 40 (s, 3H), 3. 59 (s, 3H), 4. 04 (s, 2H), 7. 32 (t, 1H, J=6. 0Hz), 7. 40~7. 50 (2H), 7. 60 (d, 1H, J=6. 0Hz), 7. 76~7. 90 (m, 2H), 8. 08 (s, 1H), 8. 15 (d, 1H, J=6. 0Hz), 8. 49 (d, 1H, J=15. 0Hz), 9. 99 (s, 1H)

実施例e-8 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(20e)]の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、4-(メトキシアセチルアミノ)ベンズアルデヒド2.00gを用いた以外は実施例e-3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-(メトキシアセチルアミノ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-5 2(1H)-キノリノン [化合物番号(20e)]の黄色結晶0.85gを得た。「H-NMR(400MHz,DMSO-d₆) δ(ppm):3.39(s,3H),4.04(s,2H),7.25(t,1H,J=6.6Hz),7.31(d,2H,J=8.3Hz),7.65~7.71(m,1H),7.72(d,1H,J=8.3Hz),7.82(d,2H,J=8.3Hz),7.92(d,1H,J=8.3Hz),8.02(d,1H,J=7.6Hz),8.59(d,1H,J=15.9Hz),8.02(d,1H,J=7.6Hz),8.59(d,1H,J=16.8Hz),10.07(s,1H),11.48(s,1H)

実施例 e - 9 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(21e)]の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(2-メトキシエトキシ)カル ボニルアミノ]ベンズアルデヒド1.12gを用いた以外は実施例 e - 3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエトキシ)カルボニルアミノ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号(21e)]の黄色結晶1.36gを得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 31 (s, 3H) 20 , 3. 59 (t, 1H, J=4. 4Hz), 4. 42 (t, 1H, J=4. 8Hz), 7. 25 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 30~7. 45 (3H), 7. 58 (d, 1H, J=8. 4Hz), 7. 69 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7 . 87 (d, 1H, J=16. 4Hz), 7. 91 (s, 1H), 8. 03 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 62 (d, 1H, J=15. 2Hz), 9. 95 (25 s, 1H), 11. 50 (s, 1H)

実施例 e-10 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(26e)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-[(メタンスルホニル) アミノ

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 91 (s, 3H) , 7. 15~7. 30 (1H), 7. 32 (d, 1H, J=7. 8Hz), 7. 4 7 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 60~7. 85 (2H), 7. 90~8. 20 (3H), 8. 31 (s, 1H), 8. 69 (d, 1H, J=15. 9Hz) , 11. 56 (s, 1H), 18. 12 (s, 1H)

10

実施例 e-11 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(28e)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド1. 64gを用いた以外は実施例 <math>e-3 と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(<math>1H)-キノリノン [化合物番号(28e))] の黄色結晶 0. 39gを得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 3. 67 (s, 3H), 4. 06 (d, 2H, J=5. 9Hz), 7. 25 (t, 1H, J=7. 1Hz), 7. 32 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 62 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 68 (t, 1H, J=7. 1Hz), 7. 90~8. 00 (m, 3H), 8. 03 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 24 (s, 1H), 8. 66 (d, 1H, J=16. 6Hz), 9. 14 (t, 1H, J=5. 9Hz)

実施例 e - 1 2 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(29e)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、4-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド1.62gを用いた以外は実施例 e - 3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[[(メトキシカルボニルメチル)アミノ]カルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン[化合物番号(29e)]

)] の黄色結晶 0.77 g を得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 67 (s, 3H), 4. 04 (d, 1H, J=5. 9Hz), 7. 26 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 32 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 70 (t, 1H, J=7. 3Hz), 7. 85 (d, 2H, J=8. 3Hz), 7. 90~8. 00 (m, 3H), 8. 03 (d, 1H, J=8. 1Hz), 8. 70 (d, 1H, J=15. 9Hz), 9. 08 (t, 1H, J=5. 8Hz), 11. 53 (broad s, 1H)

10 実施例 e - 1 3 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (30e)] の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ベンズアルデヒド2. 13gを用いた以外は実施例 e - 3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(IH)-キノリノン [化合物番号 (30e)] の黄色結晶0.74 gを得た。

H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 29 (s, 3H), 3. 29~3. 38 (2H), 3. 48 (t, 2H, J=3. 7Hz), 7. 2 6 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 33 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 59 (t, 1H, J=7. 8Hz), 7. 70 (t, 1H, J=6. 9Hz), 7 . 89 (d, 1H, J=7. 6Hz), 7. 94 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 96~8. 00 (1H), 8. 03 (d, 1H, J=7. 3Hz), 8. 22 (s, 1H), 8. 65~8. 80 (1H), 11. 55 (s, 1H)

実施例e-14 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (3 1 e)] の合成 3-(シアノメトキシ)ペンズアルデヒドの代わりに、4-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ベンズアルデヒド 0. 48gを用いた以外は実施例e-3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[4-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(IH)-キノリノン [化合物番号 (3 1 e)] の黄色結晶 0. 5 3

gを得た。

H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 31 (s, 3H), 3. 25~3. 35 (2H), 3. 40~3. 50 (2H), 7. 24 (t, 1 H, J=7. 8Hz), 7. 30 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 67 (t, 1H, J=8. 0Hz), 7. 80 (d, 1H, J=8. 3Hz), 7. 85~7 . 95 (2H), 8. 01 (d, 1H, J=7. 8Hz), 8. 66 (d, 1H, J=15. 9Hz)

実施例e-15 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(33e)]の合成 3-(シアノメトキシ)ベンズアルデヒドの代わりに、<math>3-[[(シアノメチル)アミノ]カルボニル]ベンズアルデヒド 0.7 3 gを用いた以外は実施例<math>e-3と同様にして、4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[[(シアノメチル)アミノ]カルボニル]フェニル]-1-オキソー2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号(33e)]の黄色結晶 0.3 1 gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 4. 36 (d, 1H, J=5.6Hz), 7. 26 (t, 1H, J=6.8Hz), 7. 33 (d, 1H, J=7.8Hz), 7. 64 (t, 1H, J=7.6Hz), 7. 70 (t, 1H, J=8.1Hz), 7. 92~8. 08 (4H), 8. 24 (s, 1H), 8. 68 (d, 1H, J=14.7Hz), 9. 39 (t, 1H, J=5.1Hz)

20

25

実施例 e-16 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号 (36e)] の合成 3-アセチル-4-ヒドロキシ-2(1H)-キノリノンの代わりに、<math>1-メチル-3-アセチル-4-ヒドロキシ-2(1H)-キノリノン1.0 gを用いた以外は実施例 <math>e-1 と同様にして、1-メチル-4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号 <math>(36e)] の黄色結晶 1.42g を得た。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 61 (s, 3H) , 3. 74 (s, 3H) , 4. 89 (s, 2H) , 7. 06~7. 10 (m, 1H)

-), 7. $30 \sim 7$. 45 (m, 4H), 7. 58 (d, 1H, J=8. 1Hz), 7. $81 \sim 7$. 92 (m, 2H), $8. 15 \sim 8$. 18 (m, 1H), 8. 57 (d. 1H, J=15.7Hz), 17.72 (broad s, 1H)
- 実施例 e-17 製造法 Cによる本発明化合物 [化合物番号(37e)] の合成 5 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノンの代わりに、1-メチル-4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メ トキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン 0.25gを用いた以外は実施例e-2と同様にして、1-メチル-4-ヒドロキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン 10 「化合物番号(37e)]の黄色結晶0.18gを得た。 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₅) δ (ppm) : 3. 60 (s, 3H)

, 4. 75 (s, 2H), 7. 05 (d, 1H, J=6.8Hz), 7. $28\sim7$. 58 (m, 5H), 7. $79 \sim 7$. 92 (m, 2H), 8. 15 (d, 1H, J = 8. 1 Hz), 8. 57 (d, 1H, J=15. 4 Hz) 15

実施例 e-18 製造法Bによる本発明化合物 [化合物番号(60e)] の合成 1-メチル-4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノンO.55g、ヘキサメチルホスホルアミド 5mlの混合物に、水素化ナトリウム(60%油性)67mgを、氷冷下に添加し た。室温で1時間攪拌した後、硫酸ジメチル0.2mlを添加し、室温で3時間攪 拌した。反応液を水に注加し、酢酸エチルで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥 後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに供するこ とにより、1-メチル-4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル)メトキシ]フェニ ル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号(60e)] の黄色結 25 晶0.21gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 3. 60 (s, 3H) , 3. 69 (s, 3H), 3. 90 (s, 3H), 4. 85 (s, 2H), 6. 9

 $9 \sim 7.03$ (m, 1H), 7.20 (d, 1H, J=15.9Hz), 7.30 ~ 7.38 (m, 4H), 7.53 (d, 1H, J=15.9Hz), 7.60 (d, 1H, J=8.6Hz), 7.70 ~ 7.77 (m, 1H), 7.99 (d, 1H, J=7.6Hz)

5

実施例 e - 1 9 製造法 C による本発明化合物 [化合物番号 (6 4 e)] の合成 4-ヒドロキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル) メトキシ] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノンの代わりに、1-メチル-4-メトキシ-3-[3-[3-[(メトキシカルボニル) メトキシ] フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン0 2 1 gを用いた以外は実施例 e - 2 と同様にして、1-メチル-4-メトキシ-3-[3-[3-(カルボキシメトキシ) フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(1H)-キノリノン [化合物番号 (6 4 e)] の黄色結晶 0.1 4 gを得た。
「H-NMR (2 7 0 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 3.60 (s, 3 H) 3.90 (s, 3 H), 4.73 (s, 2 H), 6.97~7.01 (m, 1 H)

- , 3. 90 (s, 3H), 4. 73 (s, 2H), 6. $97 \sim 7$. 01 (m, 1H 15), 7. 18 (d, 1H, J=16. 3Hz), 7. $32 \sim 7$. 38 (m, 4H), 7. 53 (d, 1H, J=16. 3Hz), 7. 60 (d, 1H, J=8. 4Hz), 7. $70 \sim 7$. 77 (m, 1H), 7. $97 \sim 8$. 01 (m, 1H), 12. 98 (broad s, 1H)
- 実施例 f-1 製造法Aによる本発明化合物 [化合物番号(11f)] の合成 3-(シアノメトキシ) ベンズアルデヒドの代わりに、3-(3-ヒドロキシプロポキシ) ベンズアルデヒド 92mg を用いた以外は実施例 e-3 と同様にして、4-(1-ピペリジノ)-3-[3-[3-(3-ヒドロキシプロポキシ)フェニル]-1-オキソ-2-プロペニル]-2(<math>1H)-キノリノン [化合物番号(11f)] の黄色結晶 49mg を得た。
- ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ (ppm) : 1. $78\sim2$. 04 (m, 9H), 3. $82\sim4$. 13 (m, 8H), 6. $90\sim6$. 92 (m, 2H), 7. $03\sim7$. 13 (m, 4H), 7. $23\sim7$. 39 (m, 3H), 7. 91 (broad s, 1H), 8. $14\sim8$. 16 (m, 1H)

10

15

25

実施例3 (I型コラーゲン遺伝子の転写調節領域と結合されたレポーター遺伝子を有するプラスミドの調製)

正常ヒト胎児皮膚線維芽細胞(СІоп tech社、カタログ番号СС-250 9) 1 x 1 0 8 細胞を 3 7 ℃、 5 % CO, 雰囲気下で一晩培養した。培養された細 胞をリン酸ナトリウム緩衝液(以下、PBSと記す。)で2回洗浄した後、PBS 3mlを加えセルスクレイパー (Nalgen、カタログ番号179693) を用 いて細胞を器壁から剥がした。剥がされた細胞を遠心分離(1,500rpm、4) ℃、15分間)により集め、これをPBS 20m1に懸濁して再度遠心分離した。 得られた沈殿に、DNA Extraction Kit (Stratagene社 、カタログ番号200600)のSolution2を11ml、pronase を4.8μ1それぞれ加えて60℃にて1時間振とうした後、得られた混合液を氷 中に10分間放置した。次に、当該混合液に上記キットのSolution 3を4 m1加えて混合した後、これを氷中に5分間放置した。遠心分離(3,000rp m、4℃、15分間) し、上清を回収した。回収された上清に、当該上清1m1当 たり 2μ 1 の R N a s e を加え、 37 で 15 分間放置した。この混合液に、 2 倍 容量のエタノールを加えて混合し、出現した白い糸状の物質(ゲノムDNA)を回 収した。回収されたゲノムDNAを70%エタノールで洗浄した後、風乾した。風 乾されたゲノムDNAを10mM Tris-HCl, 1mM EDTA (pH 8.

20 0) (以下、TEと記す。) 5 0 0 μ 1 に溶解した。

得られたゲノムDNA溶解液(ゲノムDNA 1μ g相当量)と、配列番号1で示される塩基配列からなるオリゴヌクレオチド及び配列番号2で示される塩基配列からなるオリゴヌクレオチド($10\,\mathrm{pmo\,1/\mu\,1}$)各 $1\,\mu\,\mathrm{l}$ 、蒸留水 $29\,\mu\,\mathrm{l}$ 、T a K a R a L A T a q (宝酒造社、カタログ番号RR002A) に添付された b u f f e r $5\,\mu\,\mathrm{l}$ 、Mg²⁺溶液 $5\,\mu\,\mathrm{l}$ 、dNTP mixture $5\,\mu\,\mathrm{l}$ 及びT a K a R a L A T a q (宝酒造社、カタログ番号RR002A) 0. $5\,\mu\,\mathrm{l}$ を混合した。得られた混合液を $9\,4\,\mathrm{C}$ 、 $5\,\mathrm{分間}$ 保温した後、 $9\,4\,\mathrm{C}$ 、 $1\,\mathrm{分間}$ 次いで $6\,\mathrm{O}$ C、 $1\,\mathrm{分間}$ さらに $7\,2\,\mathrm{C}$ 、 $1\,\mathrm{分間}$ の保温を $1\,\mathrm{サイクルとして}$ これを $3\,\mathrm{O}$ サイクル行

15

20

った。当該混合液を2%アガロースゲル電気泳動に供することにより、約0.5k bのDNAを回収した。回収されたDNAをフェノール・クロロホルム処理した後、エタノール沈殿することによりDNAを回収した。回収されたDNAを超純水に溶解し、この溶解液にNhe I 2.5μ 1及びHindIII 2.5μ 1を加え、37℃で3時間保温した。次いで、当該溶解液を2%アガロースゲル電気泳動に供することにより、約3.5kbのDNAを回収した。回収されたDNAをエタノール沈殿することにより再びDNA(以下、コラーゲンプロモーターDNAと記す。)を回収した。

一方、ホタルルシフェラーゼをコードする塩基配列を有するベクター p G L 3 (Promega社、カタログ番号E1751)をNheI及びHindIIIで消化し た後、上記と同様にアガロースゲル電気泳動に供することにより、約5kbのDN Aを回収した。回収されたDNAをエタノール沈殿することにより再びDNAを回 収した。回収されたDNAに蒸留水44μl、Alkaline Phosphat ase (宝酒造、カタログ番号2120A) に添付されたBuffer5μ1及び Alkaline Phosphatase (宝酒造社、カタログ番号2120A) 1μ1を加えて、この混合液を65℃で30分間保温した。次に、当該混合液を2 回フェノール・クロロホルム処理した後、エタノール沈澱することによりDNA(以下、LucベクターDNAと記す。)を回収した。次いで、上記コラーゲンプロ モーターDNA 約20ngとLucベクターDNA 約20ngとを混合した後、 DNA Ligation kit Ver2酵素溶液を同量添加して16℃で一昼夜 保温した。当該混合液に大腸菌 $5 \, \text{Hd} \, \alpha$ (TOYOBO社、カタログ番号DNA-903)を加えて氷中に30分間放置し、次いで42℃、45秒間保温した後、得 られた大腸菌を50μg/m1 アンピシリンナトリウム(ナカライ社、カタログ番 号027-39)を含むLBプレートに播種し、37℃、一昼夜放置した。出現し たシングルコロニーを50µg/ml アンピシリンを含むLB培地2mlで37℃ 、12時間培養した。得られた培養液からAUTOMATIC DNA ISOLA TION SYSTEM PI-50 (KURABO社) を用いてプラスミドDNA を調製した。調製されたプラスミドDNAの塩基配列をDNAシークエンサーで分

15

析した。その結果、当該プラスミド(以下、COL-Lucと記す。)は、ヒト由来の I 型コラーゲン α 2 鎖遺伝子の転写調節領域の-3500~+57(転写開始点を+1とする。)の塩基配列の下流に、レポーター遺伝子としてホタルルシフェラーゼのアミノ酸配列をコードする塩基配列が接続されてなる塩基配列を保有していることが確認された。

実施例4 (レポーター遺伝子の発現量を指標とした被験化合物が有する I 型コラーゲン遺伝子の転写調節能力の測定)

正常ヒト胎児皮膚線維芽細胞 1 x 1 0 ⁶細胞を1 0 0 mmディッシュに播種し、非働化牛胎児血清(以下、FBSと記す。Gibco社、カタログ番号21140 - 079)を10(v/v)%含むDulbecco's-MEM(日水製薬社、カタログ番号05919)培地(以下、当該培地をD-MEM(+)と記す。)中で37℃、5%CO₂雰囲気下において一晩培養した。次いで培地を、FBSを含まないDulbecco's-MEM培地(以下、当該培地をD-MEM(-)と記す。)に置換した。

D-MEM (-) 300μ1に、COL-Luc 5μg及びpCMV-β-g al (Invitrogen社、カタログ番号10586-014) 5μgを加え、得られた混合液を室温で5分間放置した(溶液1)。また、D-MEM (-) 300μ1にLipofectine(Gibco社、カタログ番号18292-011) 20μ1を加え、得られた混合液を室温で45分間放置した(溶液2)。次に、溶液1と溶液2とを混合し、これを室温で45分間放置した後、当該混合液にD-MEM (-) 5.4mlを加えて混合した。当該混合液を前記正常ヒト胎児皮膚線維芽細胞に添加した後、当該細胞を37℃、5%CO₂雰囲気下で培養した。6時間後、ディッシュから培養上清を除き、細胞をPBSで2回洗浄した後、ディッシュに0.25%トリプシンを含むPBS 1mlを添加してディッシュから細胞を剥がした。剥がされた細胞にD-MEM (+)を加えてよく混合した後、当該混合物を12ウエルプレートに1mlずつ分注し、これを37℃、5%CO₂雰囲気下で終夜培養した。翌日、各ウエルをD-MEM (-)で2回洗浄した後、0.1%

FBSを含むDulbecco's-MEM培地(以下、当該培地をD-MEM(0.1%)と記す。) 1mlに置換した。

このようにして培養された細胞に、化合物番号(7a)~(11a)、(13a)、(18a)~(20a)、(22a)、(28a)~(35a)、(10e)、(11e)、(13e)、(18e)~(21e)、(26e)、(28e)~(31e)又は(33e)で示される本発明化合物をそれぞれ 100μ Mとなるようジメチルスルホキシド(以下、DMSOと記す。)に溶解させてなる溶液 10μ 1を添加した(最終濃度 1μ M)。尚、対照ではDMSO1 0μ 1のみを添加した

10 1時間後、TGF-β (Pepro Tech社) の0.5μg/ml水溶液又 は蒸留水を10μl添加し、37℃、5%CO₂雰囲気下でさらに40時間培養した。 培養された細胞をPBSで2回洗浄した後、これに細胞溶解剤(東洋インキ社、カタログ番号PD10)200μlを加え細胞を剥がした。剥がされた細胞を細胞懸濁液として回収した後、これを遠心分離(15,000rpm、4℃、5分間)15 することにより、上清を回収した。回収された上清各50μlを96ウエルプレートに移した後、MICROLUMAT LB96P(EG&G BERTHOLD社製)を用いて、Lucアッセイ溶液(20mM Tricine (pH7.8)、2.67mM MgSO4、0.1mM EDTA、33.3mM DTT、270μM Coenzyme A、530μMATP、470μM Luciferin)50μlを当該プレートに自動分注した後、各ウエル内の発光量を測定した(Delay:1.6秒、Meas.Interval:20秒)。

転写活性= [発光量(上清添加区)-発光量(細胞溶解剤添加区)]/[420n

m吸光度(上清添加区)--420nm吸光度(細胞溶解剤添加区)]

次に、算出された転写活性を基にし、次式に従って、 $TGF-\beta$ が有する I 型コラーゲン遺伝子の転写促進能力に対する被験化合物の阻害効果を阻害度として算出した。

5 阻害度= [転写活性(DMSO及びTGF-β添加試験区)-転写活性(化合物及びTGF-β添加試験区)]/[転写活性(DMSO及びTGF-β添加試験区)]
-転写活性(DMSO及びTGF-β無添加試験区)]×100

化合物番号 (7 a) ~ (11 a) 、 (13 a) 、 (18 a) ~ (20 a) 、 (22 a) 、 (28 a) ~ (35 a) 、 (10 e) 、 (11 e) 、 (13 e) 、 (18 e) ~ (21 e) 、 (26 e) 、 (28 e) ~ (31 e) 又は (33 e) で示される本発明化合物の阻害度は、いずれも70以上であった。これらの化合物が、TG F-βが有する I 型コラーゲン遺伝子の転写促進能力を阻害し、 I 型コラーゲン遺伝子の転写を抑制する能力を有することが確認された。

- 15 実施例5 (本発明化合物の投与による慢性腎不全の改善)
 - (1) 抗Thy-1抗体(IgG)の調製

20

MAbTrap Kit (Amersham Biosciences社、カタログ番号17-1128-01)を用い、抗ラットCD90 (Thy1.1)モノクローナル抗体を含む腹水凍結乾燥粉末 (CEDARLANE社、ロット番号05122)からIgGを精製した。

腹水 3m1分にbinding buffer 6m1を加えて充分に回収し、 0.22μ mのフィルターを通した。得られた溶液を予めバッファライズしたカラムにアプライした後、10m1 binding bufferで洗浄した。その後、5m1 elution bufferで溶出した。洗浄時から1m1 ごとに分画し、牛血清アルブミンを標準として各画分のタンパク濃度を測定した。溶出パターンから単一ピークを確認し、IgG画分を生理食塩水に対して4 $\mathbb C$ 、終夜で透析した。得られた抗Thy-1抗体 (IgG) のタンパク濃度を算出した。

(2) 抗Thy-1抗体 (IgG) 及び化合物の投与

10

15

20

化合物番号(28a)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(28a)と記す。)、化合物番号(30a)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(30a)と記す。)、化合物番号(33a)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(33a)と記す。)、化合物番号(10e)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(10e)と記す。)、化合物番号(18e)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(18e)と記す。)、化合物番号(31e)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(31e)と記す。)及び媒体であるコーンオイルをそれぞれ秤量し、これらを乳鉢及び乳棒を用いて混合して3mg/kg溶液を作製した。7週齢の雄のWistarラット[日本チャールス・リバー(株)]を1群当り4匹用い、60μg/ml 抗Thy-1抗体(IgG)又は生理食塩水を5ml/kgの割合で尾静脈より静注した。投与直後から本発明化合物又はコーンオイルを5ml/kgの割合で7日間反復経口投与した。本発明化合物の投与量は15mg/kg/dayであった。

(3) 腎糸球体の I 型コラーゲン遺伝子のmRNAの定量

最終投与翌日に全採血により、上記(2)のようにして飼育されたラットを屠殺し、腎臓を摘出した。摘出された腎臓の腎臓皮質からRNeasy Mini Kit (QIAGEN社、カタログ番号74106)を用いて全RNAを分離した。分離された全RNA 5μ 1(50ng)に、 20μ M オリゴ dT 1μ 1及びRNaseフリー蒸留水 4μ 1を加えて65℃、5分間インキュベートした直後に氷冷した。当該溶液 10μ 1に、5×バッファー 4μ 1、MgCl $_2$ 2. 4μ 1、10mM dNTP 1μ 1、RNasin 1μ 1、ImpromII 1μ 1、RNaseフリー蒸留水 0.6μ 1(以上全てPromega社)を加えて25℃ 5分間、42℃ 1時間、70℃ 15分間の条件で逆転写反応した。

逆転写反応溶液 5 μ 1 に、配列番号 3、 4 で示される各 1. 2 5 pmo 1 / μ 1 のプライマー 2 μ 1、配列番号 5 で示される I 型コラーゲン遺伝子のDNA検出用 プローブ (FAM-ctcgccttca tgcgcctgct agc-TAMRA) 1. 2 5 μ 1、Rodent GAPDHプライマー 各 0. 2 5 μ 1、Rodent GAPDHプローブ 0. 2 5 μ 1、TaqMan Universal PCR Master Mix

(以上全てアプライドバイオシステム社) 12.5 μ 1及び滅菌水 1.5 μ 1をOptical 96-Well Reaction Plate (アプライドバイオシステム社、カタログ番号N801-0560)のウエル中で混合した。スタンダードは逆転写反応溶液 5 μ 1の代わりに予め調製したラット腎皮質 c DNA 500、250、125、62.5、31.25、15.625 ng/ μ 1 各5 μ 1を用いた。その後、Gene Amp 7900 (アプライドバイオシステム社)を用いて50 $\mathbb C$ 5分間 1サイクル、95 $\mathbb C$ 15秒間及び60 $\mathbb C$ 1分間の40サイクルの条件でPCRした。定量はスタンダード直線を作成した後、各サンプルの I 型コラーゲン量及びGAPDH量を算出し、次式に従って転写量を算出した。

I型コラーゲン転写量=I型コラーゲン量/GAPDH量

得られた結果の統計処理としては、抗Thy-1抗体及びコーンオイル投与群と他の各群との2群間でそれぞれ分散比のF検定を行い、分散に有意差がない場合にはStudentのF (片側)を、分散に有意差がある場合にはF (片側)を行った。結果を表F 3 及び表F 4 に示す。

本発明化合物(28a)、本発明化合物(30a)、本発明化合物(33a)、本発明化合物(10e)、本発明化合物(18e)及び本発明化合物(31e)が慢性腎不全を改善する能力を有することが確認された。

15

10

表3

群	抗Thy	投与物質	コラーゲン遺	検定結果
*	-1抗体		伝子のmRN	· · · .
			A	
コントロール群	+	コーンオイル	3. 4	_
本発明化合物(28a)	+	本発明化合物	2. 0	p<0.05
の投与群		(28a)		
本発明化合物(30a)	+	本発明化合物	2. 4	p<0.05
の投与群		(30a)		
本発明化合物(33a)	+	本発明化合物	2. 4	p<0.05
の投与群		(33a)		
正常群		コーンオイル	1. 9	p<0.01

表4

群	抗Thy	投与物質	コラーゲン遺	検定結果
	-1抗体		伝子のmRN	139
			A	·
コントロール群	+	コーンオイル	5. 6	
本発明化合物(10e)	+	本発明化合物	2. 0	p<0.01
の投与群		(10e)		
本発明化合物(18e)	+	本発明化合物	1. 9	p<0.01
の投与群		(18e)		.:
本発明化合物(31e)	+ .	本発明化合物	3. 3	p<0.01
の投与群		(31e)		
正常群	_	コーンオイル	1. 7	p<0.01

- 5 実施例 6 (本発明化合物の投与による慢性腎不全の改善)
 - (1) 抗Thy-1抗体 (IgG) の調製

実施例5と同様に、調製を実施した。

(2) 抗Thy-1抗体(IgG)及び化合物の投与

本発明化合物として、化合物番号(37a)で示される本発明化合物(以下、本発明化合物(37a)と記す。)を用い、媒体として、0.5%メチルセルロース水溶液を用い、また、Wistarラットを1群当り10匹用いた以外は、実施例5と同様に、投与を実施した。

(3) 腎糸球体の I 型コラーゲン遺伝子のmRNAの定量

実施例5と同様に、定量を実施した。結果を表5に示す。

本発明化合物 (37a) が慢性腎不全を改善する能力を有することが確認された

10

表 5

群	抗Thy-1 抗体	投与物質	コラーゲン遺 伝子のmRN A	検定結果
コントロール 群	+	0.5%メチ ルセルロース 水溶液	2. 1	_
本発明化合物 (37a)の投与 群	+	本発明化合物 (37)	1. 5	p<0.01
正常群		0.5%メチ	1. 0	p<0.01
		ルセルロース		
		水溶液		

産業上の利用の可能性

本発明により、組織における I 型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させ、コラー 5 ゲン蓄積量を低下させることにより、組織の線維化を改善させる組成物(即ち、コラーゲン蓄積抑制剤や線維症治療剤)等の開発・提供が可能となる。

配列表フリーテキスト 配列番号1 コラーゲンプロモーターDNAを増幅するために設計されたオリゴヌクレオチド プライマー

配列番号2

コラーゲンプロモーターDNAを増幅するために設計されたオリゴヌクレオチド プライマー

配列番号3

5

コラーゲンDNAを検出するために設計されたオリゴヌクレオチドプライマー 配列番号4

コラーゲンDNAを検出するために設計されたオリゴヌクレオチドプライマー 10 配列番号 5

コラーゲンDNAを検出するために設計されたオリゴヌクレオチドプローブ

請求の範囲

1. 式(I)

$$(Y\alpha)_{q}$$

$$(X\alpha)_{p}$$

$$(X\alpha)_{p}$$

$$(X\alpha)_{q}$$

$$(X\alpha)_{p}$$

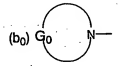
$$(X\alpha)_{q}$$

[式中、

I. Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、(Y_α)。において、 Y_α は、炭素原子上の置換基であって、下記の X_0 群又は Y_0 群の基を表し、qは、0、1、2、3 又は4を表して、qが2以上のとき、 Y_α は同一又は相異なり、qが2以上のとき、 隣接している2個の同一又は相異なる Y_α は、 Z_0 群の基をなしてA環と縮環してもよく、(X_α)。において、 X_α は、下記の X_0 群、 Y_0 群及び Z_0 群に属さない炭素原子上の置換基を表し、pは、1、2、3、4又は5を表し、pが2以上のとき、 X_α は同一又は相異なり、pとqとの和は5以下である。

(1) X_o群: M_a-基 [M_aは、R_b-基(R_bは、ハロゲン原子で置換されてもよい C1-C10アルキル基を表す。)、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、水酸基、R_c -B_a-R_d-基(R_cは、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、B_aは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表し、R_dは、 単結合又はC1-C10アルキレン基を表す。)、HOR_d-基(R_aは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-R_d-基(R_eは、水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-O-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eO-CO-R_d-基(R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、HO-CO-CH
 20 = CH-基、R_eR_e'N-R_d-基(R_e及びR_e'は、同一又は相異なり、R_eは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-NR_e'は、R_eと同一の意味を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-NR_e'-R_d-基(R_e、R_e'及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-NR_e'-R_d-基(R_e、R_e'及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-NR_e'-R_d-基(R_e、R_e'及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_e-CO-NR_e'-R_d-基(R_e、R_e'及びR_dは

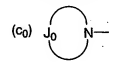
、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' $N-CO-R_d$ - 基(R_e 、 R_e ' 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' $N-CO-NR_e$ '' $-R_d$ - 基(R_e 、 R_e ' 及び R_e '' は、同一又は相異なり、 R_e 及び R_e ' は、前記と同一の意味を表し、 R_e は、前記と同一の意味を表す。)、 R_eR_e ' N-C ($=NR_e$ '') $-NR_e$ ''' $-R_d$ - 基(R_e 、 R_e ' 、 R_e ' 及び R_e '' は、同一又は相異なり、 R_e 、 R_e ' 及び R_e '' は、前記と同一の意味を表し、 R_e と同一の意味を表し、 R_e なび R_e '' は、 R_e と同一の意味を表し、 R_e は、前記と同一の意味を表し、 R_e '' は、 R_e と同一の意味を表し、 R_e は、前記と同一の意味を表す。)、 R_e R_e ' R_e ' R_e R_e ' R_e R_e ' R_e R_e ' R_e R_e ' R_e ' R_e R_e ' R_e '



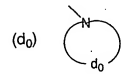
10

15

 (b_0) -基 $((b_0)$ において、 G_0 は、置換基を有してもよい、飽和又は不飽和の、非芳香族の、 $5\sim14$ 員の炭化水素環又は複素環をなす。)、



20 (c_0) -基 $((c_0)$ において、 J_0 は、窒素原子を含んでもよく、芳香族 5-7 員環をなす。)、



 (d_0) $-基 \{d_0$ は、カルボニル基又はチオカルボニル基で置換され、更に、オキシ基、チオ基、 $-NR_1$ -基 $\{R_1$ は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくは R_2 - B_1 -基 $(R_2$ は、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表し、 B_1 は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表す。)で置換されたC2-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい5-12 員の炭化水素環をなす。)又は

10

 $_{0}$ 、 R_{e} 、 R_{e} 、 及び R_{e} ' は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_{c\,0}-SO_{2}-NR$ $_{e}$ -基(M_{c0} 及び R_{e} は、前記と同一の意味を表す。)又は $M_{c0}R_{e}N-SO_{2}$ -基 $(M_{c0}$ 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_a は、前記と同一の意味 を表す。〕である。

- (3) Z_o群:ハロゲン原子、C1-C10アルコキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルキニルオキシ基、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、ス ルフィニル基若しくはスルホニル基を有してもよい、5-12員環の炭化水素環又 は複素環であって、芳香族又は非芳香族の、単環又は縮環であって、A環と縮環す る基である。
- II. Q。は、置換されてもよい水酸基、又は、置換されてもよいアミノ基を表す 10

III. T。は、水素原子、又は、窒素原子上の置換基を表す。

 $IV. K_{\alpha}$ 及び L_{α} は、同一又は相異なり、水素原子、又は、炭素原子上の置換基を 表し、 K_{α} と L_{α} とは、置換基を有してもよいC1-C10アルキレン基又は置換基を有し てもよいC1-C10アルケニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと

を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物。

2. 式 (II)

15

20

$$(Y_{A0})_{q} \xrightarrow{A} O \xrightarrow{C_{A0}} K_{AC}$$

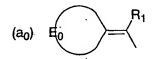
$$(X_{A0})_{p} \xrightarrow{A} A \xrightarrow{C} U_{A0}$$

$$\downarrow^{T_{A0}} L_{A0}$$

$$\downarrow^{T_{A0}} L_{A0}$$

[式中、 I. Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表す。

- II. (X_{A0}) $_p$ において、 X_{A0} は、炭素原子上の置換基であって、下記の A_0 群から N_0 群までのいずれかの群に含まれる基を表し、pは、1、2、3、4又は5を表し、pが2以上のとき、 X_{A0} は、同一又は相異なる。
- $(1)A_0$ 群: $D_1 R_4$ 基 $[D_1$ は、 $(R_1 (O)_k)A_1N (O)_k$ 基 $\{R_1 (O)_k (O)_$ 5 ,は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはR2-B1 -基(R₂は、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を 表し、B,は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表す。)で 置換されたC2-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニ ル基を表し、kは、0又は1を表し、A₁は、R₃-(CHR₀)_m-(B₂-B₃)_m 10 -基 $\{R, は、水素原子、又は、ハロゲン原子若しくは<math>R_2$ - B_1 -基(R_2 及びB,は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC1-C10アルキル基、又は、 C2-C10アルケニル基、又は、C2-C10アルキニル基を表し、Roは、水素原子、C1-C10アルキル基又はC2-C10ハロアルキル基を表し、mは、0又は1を表し、B2は、 単結合、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_{n}R_{1}$ ')-基(R_{1} 'は、 R_{1} と同一又 は相異なり、R、と同一の意味を表し、nは、0又は1を表す。)を表し、B₃は、 カルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を表し、m'は、0又は1を表 し、B₃がスルホニル基のとき、mは0となりかつR₃が水素原子となることはない 。} を表し、k'は、0又は1を表す。} を表し、R₄は、C1-C10アルキレン基を 表す。但し、Ro'Ro'N-R4-基(Ro'及びRo')は、Roと同一又は相 異なり、 R_0 と同一の意味を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)を除く。] 、 D_2-R_4- 基 [D_2 は、シアノ基、 R_1R_1 'NC(=N-(O) $_n-A_1$)-基(R_1 、 R_1 '、n、及び A_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 A_1 N=C(-OR₂) -基 (A_1 及び R_2 は、前記と同一の意味を表す。) 又は NH_2 -CS-基を表し 、 R_4 は前記と同一の意味を表す。]、 $D_3 - R_4 -$ 基 $\{D_3$ は、ニトロ基又は R_1 O 25
 - SO_2 -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 OSO $_2$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)である。 (2) B_0 群:



(a₀) -基

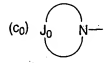
((a_0)において、 E_0 は、置換基を有してもよい、飽和又は不飽和の、芳香族又は非芳香族の、 $5\sim14$ 員の炭化水素環又は複素環をなし、 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)である。

(3) C₀群:ハロゲン原子、R₂-B₁-基(R₂及びB₁は、前記と同一の意味を表 す。)、 D_4-R_4- 基 [D_4 は、水酸基又は A_1-O- 基(A_1 は、前記と同一の意 味を表す。)を表し、 R_4 は前記と同一の意味を表す。]、 D_5 -基[D_5 は、O=10 $C(R_3)$ -基(R_3 は、前記と同一の意味を表す。)、 A_1 -(O)_n-N=C(R_3 $_3$) -基(A_1 、n及び R_3 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 - B_0 -CO- R_4 $-(O)_n - N = C(R_3) - 基(R_1, R_4, n及びR_3は、前記と同一の意味を表$ し、 B_0 は、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_mR_1$ ') -基(R_1 '及びmは、前 D_2 、 R_4 、n及び R_3 は、前記と同一の意味を表す。)又は $R_1A_1N-N=C$ (R_3) -基(R₁、A₁及びR₃は、前記と同一の意味を表す。) を表す。]、R₁A₁ $N-O-R_4-$ 基(R_1 、 A_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 (A_1 - (O) $_{n}$ -) N-基(R_{1} 、 A_{1} 及びnは、前記と同一の意味を表す。)、 D_{2} -基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)又はD₃-基(D₃は、前記と同一の意味 を表す。) で置換されたC2-C10アルケニル基 20 である。

(4)D_Q群:



 $(b_0) - R_4 - 基 ((b_0) において、<math>G_0$ は、置換基を有してもよい、飽和又は不飽和の、非芳香族の、 $5 \sim 14$ 員の炭化水素環又は複素環をなす。)、



(c₀) -R₄-基

 $((c_0)$ において、 J_0 は、窒素原子を含んでもよく、芳香族 5-7 員環をなし、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、N口ゲン原子、 $R_2-B_1-R_4$ -基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4-R_4 -基(D_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 -基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 - R_4 -基(D_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。)又は D_3-R_4 -基(D_3 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルキニル基

10 である。

(5) E_0 群: A_2 - C O - R_5 - 基 である。但し、 A_2 が水酸基のとき、 R_5 がビニレン基ではない。 $[A_2$ は、

(i) A₃ - B₄-基

{A₃は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニル基、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキニル基、又は、Raoー(R₄)mー基(Raoは、置換されてもよい5-7員環のアリール基又はヘテロアリール基を表し、R₄及びmは前記と同一の意味を表す。)、又は、(bo)ーR₄ー基((bo)及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、(co)ーR₄ー基((co)及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、R₂-B₁-R₄-基(R₂、B₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₄-R₄-基(D₄及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₅-基(D₅は、前記と同一の意味を表す。)、D₁-R₄-基(D₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、
 25 D₃-R₄-基(D₃及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)若しくはA₄-SO₂-R₄-基{A₄は、(bo)ー基((bo)は、前記と同一の意味を表す。)、(

10

 C_0) -基((C_0) は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1R_1 ' N-基(R_1 及び R_1 ' は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC1-C10アルキル基を表し、

 B_4 は、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_mR_1$)-基(R_1 及び $_m$ は、前記と同一の意味を表す。)を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 A_3 が水素原子ではない。 $\}$ 、

(ii) $R_1 - B_4 - CO - R_4 - B_4$ ' -基(R_1 、 B_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表し、 B_4 ' は、 B_4 と同一又は相異なり、 B_4 と同一の意味を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 R_2 が水素原子ではない。)又は $D_2 - R_4 - B_4 -$ 基(D_2 、 R_4 及び B_4 は、前記と同一の意味を表す。)、

 $(i\,i\,i)$ R_2 - S O_2 - N R_1 - 基(R_2 は、前記と同一の意味を表す。 但 し、水素原子を除く。 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、

- (iv) (b_o) -基((b_o) は、前記と同一の意味を表す。)、
- (v) (c_o) -基((c_o) は、前記と同一の意味を表す。) 又は
- $(vi)R_1A_1N-NR_1'-基(R_1,A_1及びR_1'は、前記と同一の意味を表す。) を表し、<math>R_5$ は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニレン基、又は、C2-C10アルキニレン基を表す。]
- (6) F_0 群: $A_5 B_5 R_6 \bar{a}$ [A_5 は、 $D_4 \bar{a}$ (D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 \bar{a}$ (D_3 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_1 \bar{a}$ (D_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 \bar{a}$ (D_3 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは $A_4 SO_2 \bar{a}$ (A_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルキル基、又は、 $R_2 B_1 \bar{a}$ (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_2 \bar{a}$ (D_2 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 \bar{a}$ (D_5 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは $A_2 CO \bar{a}$ (A_2 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC1-C10アルキル基を表し、 B_5 は、 $B_1 \bar{a}$ (B_1 は、前記と同一の意味を表す。)又は $-NA_1 \bar{a}$ (A_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 B_6 は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表す。]である。
 - (7) G_0 群: $A_6 B_5 R_6$ 基

 $[A_6$ は、 (a_0) $-R_4$ - 基 $((a_0)$ 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 又は、C2-C10アルケニル基、又は、C2-C10アルキニル基、又は、ハロゲン原子、R $_2$ -B $_1$ -基(R $_2$ 及びB $_1$ は、前記と同一の意味を表す。)、D $_5$ -基(D $_5$ は、前記 と同一の意味を表す。)、 D_2 -基(D_2 は、前記と同一の意味を表す。) 若しくは A_2 -CO-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。) で置換されたC2-C10アルケニ ル基、又は、ハロゲン原子、 R_2-B_1- 基(R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表 す。)、 D_5- 基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2- 基(D_2 は、前記と 同一の意味を表す。)若しくは A_2 -CO-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。) で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、(b_o) -基((b_o) は、前記と同一 の意味を表す。)、(c_0) -基((c_0)は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 10 $-基(D_4$ は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 -基(D_1 は、前記と同一の意味 を表す。)若しくは D_3 -基(D_3 は、前記と同一の意味を表す。)で置換された C3-C10アルケニル基、又は、 D_4 -基(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 -基(D_1 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは D_3 -基(D_3 は、前記と同一 の意味を表す。) で置換されたC3-C10アルキニル基を表し、 B_5 及び R_6 は、前記と 15 同一の意味を表す。〕

である。

(8) H 群:

 D_2-N (- (O) $_n-A_1$) $-R_6-$ 基 (D_2 、n、 A_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。 (D_2 は、 D_2 00 D_2 0 D_2 00 D_2 0 $D_$

である。

(9) I ,群:

 $A_7 - B_6 - N$ ((O) $_n R_1$) $- R_6 -$ 基 [A_7 は、ハロゲン原子で置換されてもよ いC2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、C3-C10ハロアルキニル基、R2-B1 $-R_4-$ 基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4-R_4- 基(D $_4$ 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5-R_4- 基(D_5 及び R_4 は、前記と 同一の意味を表す。)、 D_1-R_4- 基(D_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(b_0) $-R_4$ - 基((b_0)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(c_0) - R₄-基((c₀)及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-R₄-基(D_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 - R_4 -$ 基(D_3 及び R_4 は、前記 10 と同一の意味を表す。)、A₄-SO₂-R₄-基(A₄及びR₄は、前記と同一の意 味を表す。)又は A_2 -CO- R_4 -基(A_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、B₆は、カルボニル基又はチオカルボニル基を表し、n、R₁及びR₆は 、前記と同一の意味を表す。]、 A_8 - CS - N ((O) $_nR_1$) - R_6 - 基 [A_8 は、水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、 n、R,及びR。は、前記と同一の意味を表す。]、 A_7 ' $-B_2$ ' $-B_3$ -N ((O) $_{n}R_1$) $-R_6$ $-基[A_7$ 'は、ハロゲン原子で置 換されてもよいC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アル キニル基、 $R_2-B_1-R_4$ '-基(R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表し、 R_4 ' は、C2-C10アルキレン基を表す。)、 D_4-R_4 '-基(D_4 及び R_4 'は、前記と同 -20 ーの意味を表す。)、 D_1-R_4 '-基(D_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表 す。)、 $(b_0) - R_4$ '-基 $((b_0)$ 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。) 、 $(c_0) - R_4$ '-基 $((c_0)$ 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2 $-R_4-基(D_2及びR_4は、前記と同一の意味を表す。)、<math>D_3-R_4$ -基(D_3 及びR₄'は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-R₄-基(A₂及びR₄ は、前記と同一の意味を表す。)を表し、B₂'は、オキシ基、チオ基又は-N($(O)_n R_1$) -基(n) は、nと同一又は相異なり、nと同一の意味を表し、 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 B_3 、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同

ーの意味を表す。]、A₈'-B₂'-CS-N((O)_nR₁)-R₆-基[A₈' は、C1-C10アルキル基又はC2-C10ハロアルキル基を表し、 B_2 'は、前記と同一の 意味を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。]、 A_8 '-S-B₃ '-N((O) $_{n}R_{1}$)-R $_{6}$ -基 [A $_{8}$ '、n、R $_{1}$ 及びR $_{6}$ は、前記と同一の意味 を表し、 B_3 は、カルボニル基又はスルホニル基を表す。] 又は A_7 ' ' $-SO_2$ -N ((O) $_{n}R_{1}$) $-R_{6}$ -基 $[A_{7}$ ' は、C2-C10アルケニル基、ハロゲン原子 で置換されたC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキ ニル基、 $R_2-B_1-R_4$ '-基(R_2 、 B_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4-R_4 '-基(D_4 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5-R_4- 基 (D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1-R_4 '-基(D_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、(b_0) $-R_4$ '-基((b_0)及び R_4 'は、 前記と同一の意味を表す。)、(c_0) $-R_4$ ' -基((c_0)及び R_4 'は、前記と 同一の意味を表す。)、 D_2-R_4- 基(D_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す 。)、 NO_2-R_4- 基(R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は A_2-CO-R_4 $-基(A_2及びR_4$ は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前 15 記と同一の意味を表す。」

である。

(10) J₀群: A₇-CO-基(A₇は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉-CS-基(A₉は、A₇又はA₈を表す。)、又は、A₉'(O)_mN=C(A₉)-基
 (A₉'は、A₇'又はA₈'を表し、m及びA₉は、前記と同一の意味を表す。)、又は、D₂-CO-基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₂-COCO-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉-CO-B₁'-R₆-基(A₉及びR₆は、前記と同一の意味を表し、B₁'は、オキシ基又はチオ基を表す。但し、B₁'がオキシ基のとき、A₉は、A₈ではない。)、又は、A₉-CS-B₁'-R₆-基(A₉、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-SO₂-B₁'-R₆-基(A₇''、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-SO₂-B₁'-R₆-基(A₇''、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₈-SO₂-B₁'-R₆-基(A₈、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₈-SO₂-B₁'-R₆-基(A₈、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。但し、A₈は、水素原子となることはない。)、又は、A₁-SO₂-B₁ となることはない。)、又は、A₁-SO₂-B₁ となることはない。)、又は、A₁-SO₂-B₁ となることはない。)、又は、A₁-SO₂-B₁ となることはない。)、又は、A₁-SO₂-B₁ となることはない。)、又は、A₁-SO₂-B₁ となることはない。)、又は

、 A_9 ' $-B_2$ ' $-B_3-B_1$ ' $-R_6-$ 基(A_9 '、 B_2 '、 B_3 、 B_1 '及び R_6 は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、(b_0) -基((b_0)は、前記と同一の意味を表す。)若しくは(b_0)を、前記と同一の意味を表す。)で置換された b_0 2 で

5 である。

- $(1\,1)$ K_0 群: A_{10} -N((O) $_n$ R $_1$)-CO-R $_6$ -基 [A_{10} は、水素原子(但し、 $_n$ は $_0$ ではない。)、 A_7 ''-SO $_2$ -基(A_7 ''は、前記と同一の意味を表す。)、 A_8 -SO $_2$ -基(A_8 は、前記と同一の意味を表す。但し、 A_8 は、水素原子とはならない。)、 A_9 'O-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。
- 但し、nは1ではない。)、 A_9 '-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。但し、nが0のとき、 A_8 'を除く。)、 R_2 OCH $_2$ -基(R_2 は、前記と同一の意味を表す。)、 A_2 -CO- R_4 -基(A_2 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は A_2 -CO-CH(CH_2 CO- A_2)-基(A_2 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。〕

15 である。

である。

- (12) L₀群: A₁₀'-N((O)_nR₁)-SO₂-R₆-基[A₁₀'は、水素原子(但し、nは0ではない。)、A₉'O-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。但し、nは1ではない。)、A₉'-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。但し、nが0のとき、A₈'を除く。)、R₂-CO-基(R₂は、前記と同一の意味を表す。)、A₂-CO-R₄-基(A₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-CH(CH₂CO-A₂)-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]、A₉''R₁N-SO₂-N((O)_nR₁')-R₆-基[A₉''は、水素原子又はA₉'-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。]又は(b₀)-SO₂-N((O)_nR₁')-R₆-基[(b₀)、n、R₁'及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]又は(b₀)-SO₂-N((O)_nR₁')-R₆-基[(b₀)、n、R₁'及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]
 - (13) M_0 群: R_1 (R_2S) $C=N-R_6-基(R_1,R_2及びR_6は、前記と同一$

の意味を表す。)、 R_2B (R_2 ' B') $C=N-R_6-$ 基(R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 R_2 'は、 R_2 と同一又は相異なり、 R_2 と、同一の意味を表し、 R_2 B及び R_3 Bと同一又は相異なり、 R_4 Bと表す。)、 R_1 R $_1$ N R_2 B C R_3 C R_4 C R_4 C R_4 C R_4 C R_5 C R_5 C R_6 C R

(14) N_0 群: A_{11} -P(=O)(OR₁')-R₄-基[A_{11} は、 R_1 -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 O-R₆-基(R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 OCO-CHR₀-基(R_1 及び R_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_1 '及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。]である。

III. $(Y_{A0})_q$ において、 Y_{A0} は、炭素原子上の置換基であって、下記の X_0 群 及び Y_0 群の基を表し、qは、0、1、2、3又は4を表し、p(pは、前記と同一の意味を表す。)とqとの和は5以下であり、qが2以上のとき、 Y_{A0} は同一又は相異なり、qが2以上のとき、隣接している2個の同一又は相異なる Y_{A0} は、 Z_0 群の基をなして、A環と縮環してもよい。

(1)X₀群:

- M_a 基 $[M_a$ は、 R_b 基 $(R_b$ は、N ロゲン原子で置換されてもよいC1 C10 アルキル基を表す。)、N ロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、水酸基、 R_c B_a R_d 基 $(R_c$ は、N ロゲン原子で置換されてもよいC1 C10 アルキル基を表し、 B_a は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基又はスルホニル基を表し、 R_d は、単結合又はC1 C10 アルキレン基を表す。)、 HOR_d 基 $(R_d$ は、前記と同一の意味を表す。)
- R_e -CO-R_d-基(R_e は、水疹原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、 R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_e -CO-O-R_d-基(R_e 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_e O-CO-R_d-基(R_e 及び R_d は、前記と同一の意味を表す。)、 R_e O-CO-R_d-基、

 $_{e}$ R $_{e}$ 'N-R $_{d}$ -基(R $_{e}$ 及びR $_{e}$ 'は、同一又は相異なり、R $_{e}$ は、前記と同一の意味を表す。 外 R $_{e}$ ~は、R $_{e}$ と同一の意味を表し、R $_{d}$ は、前記と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ -CO $_{e}$ -NR $_{e}$ '-R $_{d}$ -基(R $_{e}$ 、R $_{e}$ '及びR $_{d}$ は、前記と同一の意味を表す。 う、 $_{e}$ R $_{b}$ -CO $_{e}$ -N (R $_{e}$) -R $_{d}$ -基(R $_{b}$ 、R $_{e}$ -及びR $_{d}$ は、前記と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ -R $_{e}$ 'N $_{e}$ -CO $_{e}$ -R $_{d}$ -基(R $_{e}$ 、R $_{e}$ '及びR $_{d}$ は、前記と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ -R $_{e}$ 'N $_{e}$ -CO $_{e}$ -NR $_{e}$ ''-R $_{d}$ -基(R $_{e}$ 、R $_{e}$ '及びR $_{e}$ 'は、同一又は相異なり、R $_{e}$ 及びR $_{e}$ 'は、前記と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ -R $_{e}$ " N $_{e}$ -C ($_{e}$ -NR $_{e}$ ") -NR $_{e}$ "'-R $_{d}$ -基(R $_{e}$ 、R $_{e}$ "、R $_{e}$ " 及びR $_{e}$ ""は、同一又は相異なり、R $_{e}$ 、R $_{e}$ " 及びR $_{e}$ "がは、同一又は相異なり、R $_{e}$ 、R $_{e}$ " 及びR $_{e}$ "がは、R $_{e}$ と同一の意味を表し、R $_{e}$ 4、前記と同一の意味を表し、R $_{e}$ 7 は、同一又は相異なり、R $_{e}$ 8、R $_{e}$ 7 及びR $_{e}$ 7 は、前記と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ 7 は、R $_{e}$ 2 と同一の意味を表し、R $_{e}$ 4 は、前記と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ 8 に N $_{e}$ 8 に R $_{e}$ 9 と同一の意味を表す。)、R $_{e}$ 9 に N $_{e}$ 9 に N

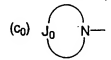
15 (2)Yo群:

20

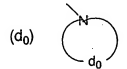
 $M_{b0}-R_d$ -基 $[M_{b0}$ は、 M_{c0} -基 $\{M_{c0}$ は、 $M_{d0}-R_d$ '-基 $\{M_{d0}$ は、 M_a -基 $\{M_{d0}$ は、 M_{a0} -R $\{M_{d0}\}$ は、 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ と同一の意味を表す。)で置換されてもよい M_{a0} -R $\{M_{d0}\}$ は、 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ で置換されてもよい M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ で置換が M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ で置換が M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でで置換が M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ で置換が M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でででであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ ででであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ ででであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でであります。 M_{d0} -R $\{M_{d0}\}$ でで



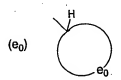
(b_o) -基((b_o)は、前記と同一の意味を表す。)、



 (c_0) -基 $((c_0)$ は、前記と同一の意味を表す。)、



(d_0) -基 { d_0 は、カルボニル基又はチオカルボニル基で置換され、更に、オキシ基、チオ基、 $-NR_1$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい 5-12 員の炭化水素環をなす。}又は



(e₀) -基 {e₀は、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、-N R₁-基 (R₁は、前記と同一の意味を表す。)、スルフィニル基若しくはスルホニル基で置換されてもよい5-12員の炭化水素環をなす。}を表し、R_d'は、R_dと同一又は相異なり、R_dと同一の意味を表す。}を表す。}、M_{c0}-B_a-基 (M_{c0}及びB_aは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-基 (M_{c0}は、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-基 (M_{c0}は、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-基 (M_{c0}は、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-CO-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}R_eN-CO-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}R_eN-CO-NR_e'-基 (M_{c0}、R_e及びR_e'は、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-SO₂-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-SO₂-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)、又はM_{c0}-SO₂-NR_e-基 (M_{c0}及びR_eは、前記と同一の意味を表す。)又はM_{c0}-SO₂-基

 $(M_{c\,0}$ 及び R_{e} は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_{a} は、前記と同一の意味を表す。〕である。

(3) Z_0 群: ハロゲン原子、C1-C10アルコキシ基、C3-C10アルケニルオキシ基、C3-C10アルキニルオキシ基、カルボニル基、チオカルボニル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基若しくはスルホニル基を有してもよい、5-12 員環の炭化水素環又は複素環であって、芳香族又は非芳香族の、単環又は縮環であって、A環と縮環する基である。

IV. Q_{A0}は、水酸基、(b₀) -基((b₀)は、前記と同一の意味を表す。)、A₉-B₆-B_c-基[A₉及びB₆は、前記と同一の意味を表し、B_cは、オキシ基又は-N((O)_mR₁) -基(m及びR₁は、前記と同一の意味を表す。)を表す。但し、A₉が水素原子のとき、B_cは、スルホニル基ではない。]、A₇''-SO₂-B_c-基(A₇'')及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、A₈-SO₂-B_c-基(A₈及びB_cは、前記と同一の意味を表す。但し、A₈は水素原子とはならない。)、R₁R₁'N-SO₂-B_c-基(R₁、R₁'及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、(b₀)-SO₂-B_c-基((b₀)及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、A₉'-B_c-基(A₉'及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、A₉'-B_c-基(A₉'及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)、M_{c0}-B₃-B_c-基(M_{c0}、B₃及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)又はM_{c0}-B_c-基(M_{c0}及びB_cは、前記と同一の意味を表す。)を表す。

V. T_{A_0} は、水素原子、 A_9 '-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 - R_4 -基(D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は M_{c_0} -基(M_{c_0} は、前記と同一の意味を表す。)を表す。

VI. K_{A0} は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_{A0} は、水素原子、C1-C10アルキル基又は M_{b0} -基(M_{b0} は、前記と同一の意味を表す。)を 表し、 K_{A0} と L_{A0} とは、C1-C10アルキレン基、又は、単数又は同一又は相異なる複数の M_a 基で置換されてもよいC1-C10アルケニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物。

5

15

20

3. 式 (III)

$$(Y_A)_q \longrightarrow (III)$$

$$(X_A)_p \longrightarrow A$$

$$O \longrightarrow V_A$$

$$V_A \longrightarrow V_A$$

[式中、

I. Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表す。

II. $(X_A)_p$ において、 X_A は、炭素原子上の置換基であって、下記のA群から 10 N群までのいずれかの群に含まれる基を表し、p は、1 、2 、3 、4 又は5 を表し 、p が 2 以上のとき、 X_A は、同一又は相異なる。

(1) A群: D_1-R_4- 基 $[D_1$ は、 $(R_1-(O)_k-)$ A_1 N $-(O)_k-$ 基 $\{R_1$ は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表し、C1-C10アルキル基、C3-C10アルケニル基又はC3-C10アルキニル基を表す。)で置換されたC2-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニル基を表し、C3-C10アルキニール基を表し、C3-C10アルキーとはC1-C10アルキル基、C1-C10アルキル基、C1-C10アルケニル基、C1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキル基又はC1-C10 C10 C10

は相異なり、 R_1 と同一の意味を表し、nは、0又は1を表す。)を表し、 B_3 は、

カルボニル基、チオカルボニル基又はスルホニル基を表し、m'は、0又は1を表し、 B_3 がスルホニル基のとき、mは0となりかつ R_3 が水素原子となることはない。 } を表し、k'は、0又は1を表す。 } を表し、 R_4 は、C1-C10アルキレン基を表す。 但し、 R_0 ' R_0 ''N- R_4 -基(R_0 '及び R_0 ''は、 R_0 と同一又は相異なり、 R_0 と同一の意味を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。) を除く。] 、 D_2 - R_4 -基 [D_2 は、シアノ基、 R_1 R₁'NC(=N-(O) $_n$ -A₁)-基(R_1 、 R_1 '、n、及び A_1 は、前記と同一の意味を表す。) 、 A_1 N=C(-OR $_2$) -基(A_1 及び R_2 は、前記と同一の意味を表す。) 又はNH₂-CS-基を表し、 R_4 は前記と同一の意味を表す。] 、 D_3 - R_4 -基 { D_3 は、-10 と同一の意味を表す。] 、 C_2 -基(C_3 0 な、 C_3 0 を表し、 C_4 1 な、前記と同一の意味を表す。) を表し、 C_4 1 な、前記と同一の意味を表す。) である。 (2) B群:

15 (a) -基

[(a)において、 E_1 及び E_1 'は、C1-C10アルキル基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換されてもよいメチレン基、又は、カルボニル基を表す。但し、 E_1 及び E_1 'は、同時にカルボニル基となることはない。 E_2 は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは $-NR_1$ ' -基(R_1 'は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC2-C10アルキレン基、又は、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは $-NR_1$ ' -基(R_1 'は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC3-C10アルケニレン基を表し、 R_1 は、前記と同一の意味を表す。〕

である。

25 (3) C群: ハロゲン原子 、 R_2-B_1- 基 (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表す。) 、 D_4-R_4- 基 [D_4 は、水酸基又は A_1-O- 基 (A_1 は、前記と同一の意

味を表す。)を表し、R₄は前記と同一の意味を表す。]、D₅-基[D₅は、O=C(R₃)-基(R₃は、前記と同一の意味を表す。)、A₁-(O)_n-N=C(R₃)-基(A₁、n及びR₃は、前記と同一の意味を表す。)、R₁-B₀-CO-R₄-(O)_n-N=C(R₃)-基{R₁、R₄、n及びR₃は、前記と同一の意味を表し、B₀は、オキシ基、チオ基又は-N((O)_mR₁')-基(R₁'及び加は、前記と同一の意味を表す。)を表す。}、D₂-R₄-(O)_n-N=C(R₃)-基(D₂、R₄、n及びR₃は、前記と同一の意味を表す。)又はR₁A₁N-N=C(R₃)-基(R₁、A₁及びR₃は、前記と同一の意味を表す。)を表す。]、R₁A₁N-O-R₄-基(R₁、A₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、R₁(A₁N-O-R₄-基(R₁、A₁及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)、又はD₃-基(D₃は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルケニル基である。

(4)D群:

(b)
$$G_3 N - G_4 - G_5$$

(b) $-R_4$ -基 [(b) において、 G_1 、 G_2 、 G_4 及び G_5 は、隣接原子と単結合で結ばれた、メチル基で置換されてもよいメチレン基、又は、隣接原子と二重結合で結ばれた、メチル基で置換されてもよいメチン基を表し、 G_3 は、単結合、又は、二重結合、又は、メチル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは $-NR_1$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいC1-C10アルキレン基、又は、メチル基、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基若しくは $-NR_1$ -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい E_1 -基(E_1 4、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい E_2 - E_1 4、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよい E_2 - E_1 5 で置換されてもよい E_2 1 で記録されてもよい E_2 1 で記録されてもよい E_3 1 で記録されてもよい E_4 1 で記録されてもよい

(c)
$$J_{3} = J_{1}$$
 N—
(c) $-R_{4} - 基$

- ((c)において、 J_1 、 J_2 及び J_3 は、同一又は相異なり、メチル基で置換されてもよいメチン基、又は、窒素原子を表し、 R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、ハロゲン原子、 R_2 - B_1 - R_4 -基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 - R_4 -基(D_4 及び D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 -基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 - D_4 -基(D_5 0、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 - D_4 -基(D_4 0、前記と同一の意味を表す。)又は D_3 - D_4 -基(D_4 0、前記と同一の意味を表す。)又は D_4 - D_4 -基(D_4 0、前記と同一の意味を表す。)で置換された D_4 - D_4 -基(D_4 0、前記と同一の意味を表す。)で置換された D_4 - D_5 - D_4 - D_5 - D_4 - D_5 - D_5 - D_4 - D_5
 - (5) E群: A2 CO-R5-基
- 10 である。但し、 A_2 が水酸基のとき、 R_5 がビニレン基ではない。 $[A_2 \ \ \ \ \ \]$

(i) A₃ - B₄-基

{A。は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C2-C10ハロアルキル基、又 は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニル基、又は、ハロゲン原子 15 で置換されてもよいC3-C10アルキニル基、又は、 $R_a-(R_4)_m$ -基(R_a は、ハ ロゲン原子、C1-C10アルキル基、C1-C10アルコキシ基若しくはニトロ基で置換さ れてもよい、フェニル基、ピリジル基、フリル基若しくはチエニル基を表し、R4 及びmは前記と同一の意味を表す。)、又は、(b) $-R_4$ -基((b)及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、(c) $-R_4$ -基((c)及び R_4 は、前記と 同一の意味を表す。)、 $R_2-B_1-R_4-$ 基(R_2 、 B_1 及び R_4 は、前記と同一の 20 意味を表す。)、 D_4-R_4- 基(D_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5- 基(D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1-R_4- 基(D_1 及び R_4 は、 前記と同一の意味を表す。)、D2-基(D2は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 - R_4 -$ 基 (D_3 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。) 若しくは $A_4 - SO_2$ $-R_4-$ 基 $\{A_4$ は、(b) -基((b) は、前記と同一の意味を表す。)、(c 25) -基((c)は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1R_1 'N-基(R_1 及び R, 'は、前記と同一の意味を表す。)を表し、R₄は、前記と同一の意味を表す 。}で置換されたC1-C10アルキル基を表し、

 B_4 は、オキシ基、チオ基又は-N((O) $_mR_1$)-基(R_1 及びmは、前記と同一の意味を表す。)を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 A_3 が水素原子ではない。 $\}$ 、

- $(i\,i)$ R_1 $-B_4$ $-CO-R_4$ $-B_4$ ' -基 $(R_1$ 、 B_4 及び R_4 は、前記と同一の意味を表し、 B_4 ' は、 B_4 と同一又は相異なり、 B_4 と同一の意味を表す。但し、 B_4 がチオ基のとき、 R_2 が水素原子ではない。)又は D_2 $-R_4$ $-B_4$ -基 $(D_2$ 、 R_4 及び B_4 は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (iii) R_2 S O_2 N R_1 基(R_2 は、前記と同一の意味を表す。 但 し 、 水素原子を除く。 R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、
- 10 (iv)(b)-基((b)は、前記と同一の意味を表す。)、
 - (v) (c) -基((c)は、前記と同一の意味を表す。)又は
 - (vi) $R_1A_1N-NR_1$ ' -基(R_1 、 A_1 及び R_1 'は、前記と同一の意味を表す
 - 。)を表し、 R_5 は、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C10アルケニレン基、又は、C2-C10アルキニレン基を表す。]
- 15 (6) F群: $A_5 B_5 R_6 \bar{a}$ [A_5 は、 $D_4 \bar{a}$ (D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 \bar{a}$ (D_3 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_1 \bar{a}$ (D_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_3 \bar{a}$ (D_3 は、前記と同一の意味を表す。) で置換されたC2-C10アルキル基、又は、 $R_2 B_1 \bar{a}$ (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_2 \bar{a}$ (D_2 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 \bar{a}$ (D_5 は、前記と同一の意味を表す。) 若しくは $A_2 CO \bar{a}$ (A_2 は、前記と同一の意味を表す。) で置換されたC1-C10アルキル基を表し、 D_5 は、 $D_1 \bar{a}$ (D_1 は、前記と同一の意味を表す。) 又は $D_1 \bar{a}$ (D_2 は、前記と同一の意味を表す。) 又は $D_1 \bar{a}$ (D_2 は、前記と同一の意味を表す。) を表し、 D_3 は、単結合又は $D_1 \bar{a}$ (D_3 は、前記と同一の意味を表す。) である。
- 25 (7) G群: $A_6 B_5 R_6 \bar{B}$ [A_6 は、(a) $-R_4 \bar{B}$ ((a) 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、C2-C10アルケニル基、又は、C2-C10アルキニル基、又は、ハロゲン原子、 R_2 $-B_1 \bar{B}$ (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5 \bar{B}$ (D_5 は、前記

と同一の意味を表す。)、 $D_2-基$ (D_2 は、前記と同一の意味を表す。)若しくは $A_2-CO-基$ (A_2 は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ハロゲン原子、 $R_2-B_1-基$ (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_5-基$ (D_5 は、前記と同一の意味を表す。)、 $D_2-基$ (D_2 は、前記と同一の意味を表す。) だ置換されたC2-C10アルキニル基、又は、(b) -基((b)は、前記と同一の意味を表す。)で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、(b) -基((b)は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4- 基(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_1- 基(D_1 は、前記と同一の意味を表す。)が置換された D_3 年(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換された D_4 年(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)が置換された D_4 年(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)が置換された D_4 年(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)が置換された D_3 年(D_4 は、前記と同一の意味を表す。)で置換された D_4 年(D_4 は、前記と同一の意味を表す。〕

15 (8) H群:

 D_2-N (- (O) $_n-A_1$) $-R_6-$ 基 (D_2 、n、 A_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 D_2- 基 (D_2 は、前記と同一の意味を表す。但し、シアノ基を除く。)、 R_1 (R_1 ' (O) $_n$) $N-CR_1$ '' $=N-R_6-$ 基 (R_1 、 R_1 ' 、n及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 R_1 ''は、 R_1 と同一又は相異なり、 R_1 と同一の意味を表す。)、 R_1- (O) $_n-N=CR_1$ ' $-NR_2-R_6-$ 基 (R_1 、n 、 R_1 ' 、 R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_2-B_3-NR_1-CO-N$ R_1 ' $-R_6-$ 基 (R_2 、 R_3 、 R_1 、 R_1 ' 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 $R_2-CO-NR_1-R_6-$ 基 (R_2 、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。) 又は $R_2-CO-NR_1-R_6-$ 基 (R_2 、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。) 又は $R_2-CO-NR_1-R_6-$ 基 (R_2 、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)

である。

(9) I 群:

 $A_7 - B_6 - N$ ((O) $_n R_1$) $- R_6 -$ 基 [A_7 は、ハロゲン原子で置換されてもよ

いC2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、C3-C10ハロアルキニル基、R $_2$ -B $_1$ -R $_4$ -基(R $_2$ 、B $_1$ 及びR $_4$ は、前記と同一の意味を表す。)、D $_4$ -R $_4$ -基(D $_4$ 及びR $_4$ は、前記と同一の意味を表す。)、D $_5$ -R $_4$ -基(D $_5$ 及びR $_4$ は、前記と同一の意味を表す。)、D $_1$ -R $_4$ -基(D $_1$ 及びR $_4$ は、前記と同一の意味を表す。

5)、(b) -R₄-基((b) 及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、(c) - R₄-基((c) 及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₂-R₄-基(D₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、D₃-R₄-基(D₃及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)、A₄-SO₂-R₄-基(A₄及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-R₄-基(A₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)を表し、B₆は、カルボニル基又はチオカルボニル基を表し、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]、A₈-CS-N((O)_nR₁)-R₆-基[A₈は、水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基を表し、n、

R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]、

 A_7 ' $-B_2$ ' $-B_3$ -N ((O) $_nR_1$) $-R_6$ -基 [A_7 ' は、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキニル基、 R_2 - B_1 - R_4 ' -基 (R_2 及び B_1 は、前記と同一の意味を表し、 R_4 ' は、C2-C10アルキレン基を表す。)、 D_4 - R_4 ' -基 (D_4 及び D_4 とは、前記と同一の意味を表す。)、 D_1 - D_4 (D_4 とび D_4 とは、前記と同一の意味を表す。)、(D_4 とび D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、(D_4 とび D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、(D_4 とび D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 とば、前記と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 とば、オキシ基、チオ基又は一N ((O) D_4 と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 とが、 D_4 とが、 D_4 に、前記と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 に、前記と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 に、前記と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 に、前記と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 に、前記と同一の意味を表す。)を表し、 D_4 に、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 に、前記と同一の意味を表し、 D_4 に、 D_4

 $N((O)_nR_1)-R_6$ -基 $[A_8$ '、n、 R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 B_3 'は、カルボニル基又はスルホニル基を表す。] 又は A_7 ''- SO_2 -N((O)_nR_1)-R_6-基 $[A_7$ ''は、C2-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されたC3-C10アルケニル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC3-C10アルキニル 基、 R_2 - B_1 - R_4 '-基(R_2 、 B_1 及び R_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_4 - R_4 '-基(D_4 及び D_4 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 - D_4 - D_4 (D_5 0)、 D_5 0)、 D_5 00。 D_5 00 D_5

15 (10) J群: A₇-CO-基(A₇は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉-CS-基(A₉は、A₇又はA₈を表す。)、又は、A₉'(O)_mN=C(A₉)-基(A₉'は、A₇'又はA₈'を表し、m及びA₉は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₂-COCO-基(D₂は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₂-COCO-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉-CO-B₁'-R₆-基(A₉及びR₆は、前記と同一の意味を表し、B₁'は、オキシ基又はチオ基を表す。但し、B₁'がオキシ基のとき、A₉は、A₈ではない。)、又は、A₉-CS-B₁'-R₆-基(A₉、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-SO₂-B₁'-R₆-基(A₇''、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₇''-B₀-B₁'-R₆-基(A₈、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、A₉'-B₂'-B₃-B₁'-R₆-基(A₉'、B₂'、B₃、B₁'及びR₆は、は、前記と同一の意味を表す。)、又は、(b)-基((b)は、前記と同一の意味を表す。)で置換味を表す。)若しくは(c)-基((c)は、前記と同一の意味を表す。)で置換

されたC2-C10アルケニル基 である。

(11) K群: A₁₀-N((O)_nR₁)-CO-R₆-基[A₁₀は、水素原子(但し、nは0ではない。)、A₇ ''-SO₂-基(A₇ ''は、前記と同一の意味を表す。
表す。)、A₈-SO₂-基(A₈は、前記と同一の意味を表す。但し、A₈は、水素原子とはならない。)、A₉ 'O-基(A₉ 'は、前記と同一の意味を表す。但し、nは1ではない。)、A₉ '-基(A₉ 'は、前記と同一の意味を表す。但し、nが0のとき、A₈ 'を除く。)、R₂OCH₂-基(R₂は、前記と同一の意味を表す。)、A₂-CO-R₄-基(A₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-CH(CH₂CO-A₂)-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]である。

(12) L群: A₁₀'-N((O)_nR₁)-SO₂-R₆-基[A₁₀'は、水素原子(但し、nは0ではない。)、A₉'O-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。但し、nは1ではない。)、A₉'-基(A₉'は、前記と同一の意味を表す。但し、nが0のとき、A₈'を除く。)、R₂-CO-基(R₂は、前記と同一の意味を表す。)、A₂-CO-R₄-基(A₂及びR₄は、前記と同一の意味を表す。)又はA₂-CO-CH(CH₂CO-A₂)-基(A₂は、前記と同一の意味を表す。)を表し、n、R₁及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]、A₉''R₁N-SO₂-N((O)_nR₁')-R₆-基[A₉''は、水素原子又はA₉'-基(A₉' は、前記と同一の意味を表す。)を表し、R₁、n、R₁'及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]又は(b)-SO₂-N((O)_nR₁')-R₆-基[(b)、n、R₁'及びR₆は、前記と同一の意味を表す。]

25 (13)M群: R_1 (R_2 S)C=N- R_6 -基(R_1 、 R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_2 B(R_2 'B')C=N- R_6 -基(R_2 及び R_6 は、前記と同一の意味を表し、 R_2 'は、 R_2 と同一又は相異なり、 R_2 と、同一の意味を表し、B及びB'は、同一又は相異なり、オキシ基又はチオ基を表す。)、 R_1 R₁'N-

 (R_2S) $C=N-R_6-基(R_1,R_1',R_2)$ $C=N-R_6-4$ $C=N-R_6-4$ C=N

5 である。

(14) N群: A_{11} -P(=O)(OR_1 ') $-R_4$ -基 $[A_{11}$ は、 R_1 -基(R_1 は、前記と同一の意味を表す。)、 R_1 O-R₆-基(R_1 及び R_6 は、前記と同一の意味を表す。)又は R_1 OCO-CHR₀-基(R_1 及び R_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_1 '及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。]

10 である。

15

III. $(Y_A)_q$ において、 Y_A は、炭素原子上の置換基であって、下記のX群又はY群の基を表し、qは、0、1、2、3又は4を表し、p(pは、前記と同一の意味を表す。)とqとの和は5以下であり、qが2以上のとき、 Y_A は、同一又は相異なり、qが2以上のとき、隣接している2個の同一又は相異なる Y_A は、Z群の基をなして、A環と縮環してもよい。

- - E_a 、 R_e $R_$

同一の意味を表す。)、R_eR_e'N-CO-R_d-基(R_e、R_e'及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eR_e'N-CO-NR_e''-R_d-基(R_e、R_e'及びR_e''は、同一又は相異なり、R_e及びR_e'は、前記と同一の意味を表し、R_e''は、R_eと同一の意味を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eR_e''り、R_e と同一の意味を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eR_e''がは、同一又は相異なり、R_e、R_e''及びR_e''は、前記と同一の意味を表し、R_e''がは、R_eと同一の意味を表し、R_dは、前記と同一の意味を表し、R_e''がは、R_eと同一の意味を表し、R_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_b-SO₂-NR_e-R_d-基(R_b、R_e及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、R_eR_e'N-SO₂-R_d-基(R_e、R_e'及びR_dは、前記と同一の意味を表す。)、C2-C10アルケニル基又はC2-C10アルキニル基を表す。]である。(2)Y群:M_b-R_d-基[M_bは、M_c-基{M_cは、M_d-R_d'-基{M_dは、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-基(M_aは、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいフェニル基、M_a-

基(M_a は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいピリジル基、 M_a -基(M_a は、前記と同一の意味を表す。)で置換されてもよいナフチル基、(b)- 基((b) は、前記と同一の意味を表す。)、(c)-基((c) は、前記と同一の意味を表す。)、

$$(d) \quad \bigwedge^{N- \nearrow O}_{(CH_2)_1 \nearrow B_b}$$

(d) -基 (1は、2、3又は4であり、 B_b は、オキシ基又はチオ基を表す。) 又は

20

(e) -基(1及び B_b は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 R_a 'は、 R_a と同一又は相異なり、 R_a と同一の意味を表す。}を表す。}、 M_c - B_a -基(M_c 及 び B_a は、前記と同一の意味を表す。)、 M_c -CO-基(M_c は、前記と同一の意味を表す。)、 M_c -CO-区 (M_c は、前記と同一の意味を表す。)、 M_c - M_c 0

- $-CO-基 (M_c$ は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_cR_eN-基 (M_c$ 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_c-CO-NR_e-基 (M_c$ 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_cO-CO-NR_e-基 (M_c$ 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_cR_eN-CO-基 (M_c$ 及び R_e は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_cR_eN-CO-NR_e'-基 (M_c$ 、 R_e 及び R_e' は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_cR_eN-CO-NR_e'-\Xi (M_c$ 、 R_e 及び R_e' は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_cR_eN-C (=NR_e')-NR_e''-\Xi (M_c$ 、 R_e 及び R_e' 及び R_e' 及び R_e'
- $M_cR_eN-CO-NR_e$ 一基(M_c 、 R_e 及 OR_e は、削記と同一の意味を表す。)、 M_cR_eN-C ($=NR_e$ ') $-NR_e$ '' 一基(M_c 、 R_e 、 R_e '及 OR_e ''は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_c-SO_2-NR_e$ 一基(M_c 及 OR_e は、前記と同一の意味を表す。)又は $M_cR_eN-SO_2$ 一基(M_c 及 OR_e は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 OR_e は、前記と同一の意味を表す。〕である。
- 10 (3) Z群: -N=C (Y_a) $-Y_a$ ' -基 (Y_a は、水素原子、又は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルコキシ基を表し、 Y_a 'は、オキシ基、又は、チオ基、又は、C1-C10アルキル基で置換されてもよいイミノ基を表す。)、 $-Y_b-Y_b$ ' $-Y_b$ ' ' -基 (Y_b 及び Y_b ' 'は、同一又は相異なり、メチレン基、又は、オキシ基、又は、チオ基、又は、スルフィニル基、又は、C1-C10アルキル基で置換されてもよいイミノ基を表し、 Y_b 'は、ハロゲン原子で置換されてもよいC1-C4アルキレン基、又は、オキソ基を有してもよいC1-C4アルキレン基を表す。)又は $-Y_c-O-Y_c$ ' -O-基(Y_c 及び Y_c 'は、同一又は相異なり、C1-C10アルキレン基を表す。)である。

IV. Qaは、

- 1000 水酸基、 1000 人 1000 人 1000 水酸基、 1000 人 10
- 25 は、前記と同一の意味を表す。但し、 A_8 は水素原子とはならない。)、 R_1R_1 ' $N-SO_2-B_c-基(R_1,R_1$ '及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、(b) $-SO_2-B_c-基((b)$ 及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 A_9 '- B_c -基(A_9 '及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 A_9 '- B_c -基(A_9)。

、 R_4 及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)、 $M_c-B_3-B_c-$ 基(M_c 、 B_3 及 び B_c は、前記と同一の意味を表す。)又は M_c-B_c- 基(M_c 及び B_c は、前記と同一の意味を表す。)を表す。

V. T_A は、水素原子、 A_9 '-基(A_9 'は、前記と同一の意味を表す。)、 D_5 - R_4 -基(D_5 及び R_4 は、前記と同一の意味を表す。)又は M_c -基(M_c は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)

VI. K_A は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_A は、水素原子、C1-C10アルキル基又は M_b -基(M_b は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 K_A と L_A とは、C1-C10アルキレン基又は-C(M_a ')-C(M_a ')-C(M_a '))-C(M_a '))-C(M_a '))-C(M_a '))-C(M_a ')) -E(M_a '、 M_a ")、A0 は、同一又は相異なり、A10 は、同一又は相異なり、A2 に同一又は相異なり、A3 に同一又は相異なり、A4 に同一又は相異なり、水素原子又はA5 をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]で示されるシンナモイル化合物。

4. 式(IV)

15

$$(Y_a)_q \xrightarrow{O} A \xrightarrow{Q_a} K_a$$

$$(IV)$$

$$(X_a)_p \xrightarrow{A} A \xrightarrow{O} N \xrightarrow{t_a} L_a$$

20 [式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、X。は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換された

C2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置換されたC3-C10アルキニル基、又は 、 $a_0 - r_1 - b - r_1$ ' -基 { a_0 は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたメチ ル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスル ホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル基、C2-C10アルキニル基、 r 2 $O-CO-基(<math>r_2$ は、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキル 基を表す。)、カルボキシ基、 r r ' N-CO-基(r及びr' は、同一又は相異 なり、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、 $a_1-NH-CO-基$ (a_1 は、 C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、 a_1 '-CO-基 (a_1) は、モルホリノ基を表す。)、 $rr'N-CH_2-基(r及びr'は、前記$ と同一の意味を表す。)、r₀-(O)₁-CONH-CH₂-基(r₀は、C1-C10 10 アルキル基を表し、1は0又は1を表す。)、 $r-OCH_2-$ 基(rは、前記と同 ーの意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、シア ノ基又はスルホメチル基を表し、 r_1 は、C1-C10アルキレン基を表し、 r_1 は、 単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基 、スルホニル基又はイミノ基を表す。 $}$ 、又は、 $a_2-y-CO-NH-基$ (a_2 15 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表し、yは、オキシ基又 はイミノ基を表す。)、又は、 $r_0O-COCO-NH-$ 基(r_0 は、前記と同一の 意味を表す。)、又は、 $a_3-z-NH-$ 基(a_3 は、C2-C10アルケニル基、又は、 C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシア ノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zは、カルボニル基又はスルホニル基 20 を表す。)、又は、 a_4 - NHCO-基 $\{a_4$ は、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r_0-SO_2- 基(r_0 は、前記と同一の意味を表す 。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基、 又は、rO-CO-基(rは、前記と同一の意味を表す。)、シアノ基若しくはア ミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、rO-CO-(rO-C OCH_2) $CH-基(rは、前記と同一の意味を表す。) を表す。}、又は、<math>a_5-$ NHSO2-基 $(a_5$ は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す 。)、又は、 $r_0ON=CH-基(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0

 $_0$ NHCSNH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC(-Sr $_0$ ')=N-基(r_0 は、前記と同一の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又は、(r_0 O) $_2$ P(=O)CH $_2$ -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、pは、1、2又は3を表し、pが2以 上のとき、 X_a は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、q は、0、1 又は 2 を表し、q が 2 以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。

q , は、r , -O-基 { r , は 、 水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、roroN-CH2-基(r 10 。及び r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、 $rOCH_2$ -基(r は、前記と同一 の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で 置換されたC1-C10アルキル基、又は、r₃-r₁-基(r₃は、フェニル基又はピリ ジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。 $\}$ 、又は、ピペリジ 15 ノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 $^\prime$ N - 基(r_4 及 び r_4 $^\prime$ は、同一 又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、 又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキ ル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。) を表し、 t aは、 r b - 基 (r, k, r, k) に同一又は相異なり、r, k に同一の意味を表す。)又はr, k 一基(20 r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 K_a は、 水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、Laは、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、K_aとL_aとは、C1-C10アルキレン基又は1,3-ブタジエ ニレン基をなすことがある。

25 尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。] で示されるシンナモイル化合物。

5. 式 (V)

$$(Y_a)_{q,X}$$
 $(X_a)_p$
 a
 H
 O
 q_a
 K_a
 L_a
 (Y)

5 [式中、aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表し、

 X_a は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロ ゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコ キシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置換さ れたC3-C10アルキニル基、又は、 $a_0-r_1-b-r_1$ '-基 $\{a_0$ は、C1-C10ア ルキルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換された メチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル 基、C2-C10アルキニル基、r₂O-CO-基(r₂は、C1-C10アルキル基又は水酸基 15 で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及びr'は、同一又は相異なり、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、 a $_1$ -NH-CO-基(a_1 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を 表す。)、 a_1 '-CO-基(a_1 'は、モルホリノ基を表す。)、 r_1 N-CH $_2$ -基($_1$ 及び $_1$ 'は、前記と同一の意味を表す。)、 $_1$ - (O) $_1$ - CONH- CH_2 -基(r_0 は、C1-C10アルキル基を表し、1は0又は1を表す。)、r-OC H_2 -基 (r は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基 $(r_0$ は、前記と同 ーの意味を表す。)、シアノ基又はスルホメチル基を表し、 r 1 は、C1-C10アルキ

レン基を表し、r,'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基 、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。〉、又は、a, $y-CO-NH-基(a_2$ は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基 を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COCO-NH -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 a_3 -z - NH -基(a_3 は、 C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカルボニル基 、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zは、カ ルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 a_4 - NHCO - 基 { a_4 は、Cl -C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、ro-SO2-基(ro は、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置 . 10 換されたC2-C10アルキル基、又は、rO-CO-基(rは、前記と同一の意味を表 す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又 は、rO-CO-(rO-COCH。) CH-基(rは、前記と同一の意味を表す 。) を表す。} 、又は、 a_5 - NHSO $_2$ - 基(a_5 は、C1 - C10 アルコキシ基で置換 されたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、 $r_0ON=CH-基(r_0は、前記と同$ 一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHCSNH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表 す。)、又は、roNHC (-Sro') = N-基(roは、前記と同一の意味を表 し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又は、 (r_0 O) $_2P$ (=O) $CH_2-基$ (r_0 は、前記と同一の意味を表す。) を表し、pは、 1、2又は3を表し、pが2以上のとき、X。は、同一又は相異なり、 20

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。

置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。 $\}$ 、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及び r_4 'は、同一又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 t_b - 基(t_b は、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)又は t_a '一基(t_a 'は、 t_a と同一又は相異なり、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a は、水素原子、ハロゲン原子又は t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a は、水素原子、ハロゲン原子又は t_a と同一の意味を表し、 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a は、水素原子又は t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a は、水素原子又は t_a と同つアルキル基を表し、 t_a とし。 t_a と同一の意味を表す。)を表し、 t_a とし。 t_a と同一の意味を表す。)

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。] で示されるシンナモイル化合物。

6. 式 (VI)

$$(Y_a)_{q,X}$$
 $(Y_a)_{p}$
 $(Y_a)_{q}$
 $(Y$

20 [式中、aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、xは、メチン基又は窒素原子を表し、

X。は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、

テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロ ゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコ キシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシ基で置換さ れたC3-C10アルキニル基、又は、 $a_0-r_1-b-r_1$ '-基 $\{a_0$ は、C1-C10ア ルキルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換された メチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニル 基、C2-C10アルキニル基、 $r_2O-CO-基$ (r_2 は、C1-C10アルキル基又は水酸基 で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及びr は、同一又は相異なり、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、a $_1$ -NH-CO-基(a_1 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を 10 表す。)、 a_1 '-CO-基(a_1 'は、モルホリノ基を表す。)、 r_1 N-CH $_2$ -基($_1$ 及び $_1$ は、前記と同一の意味を表す。)、 $_1$ - CONH- CH_2 -基(r_0 は、C1-C10アルキル基を表し、 lは0又は1を表す。)、r-OC H_2 -基 (rは、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基 (r_0 は、前記と同 ーの意味を表す。)、シアノ基又はスルホメチル基を表し、 r_1 は、C1-C10アルキ 15 レン基を表し、 r_1 は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基 、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。}、又は、 a 2 $y-CO-NH-基(a_2$ は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基 を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COCO-NH -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 a_3 -z - NH -基(a_3 は、 20 C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカルボニル基 、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、 z は、カ ルポニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 a_4 - NHCO-基 $\{a_4$ は、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 $\rm r_0-SO_2-$ 基($\rm r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ基で置 換されたC2-C10アルキル基、又は、rO-CO-基(rは、前記と同一の意味を表 す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基、又 は、 $rO-CO-(rO-COCH_2)$ CH-基(rは、前記と同一の意味を表す

10

- - Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は 2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なる。
- 又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 r_b 一基(r_b は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)又は r_3 '一基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又は L_a 05、 L_a 1、 L_a 2 とは、 L_a 3 ープタジエ
- 25 C10アルキル基を表し、 K_a と L_a とは、C1-C10アルキレン基又は1, 3-ブタジエニレン基をなすことがある。
 - 尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該

複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

5

7. 式 (VII)

$$(Y_a')_{q' \setminus X}$$

$$X_a' \longrightarrow H$$

$$O$$

$$V_{a'} CH_3$$

$$(VII)$$

[式中、xは、メチン基又は窒素原子を表し、Xa'は、炭素原子上の置換基で、シ アノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン 基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、シアノ基で置換されたC2-C10アルケニル 10 基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は 、ヒドロキシ基で置換されたC3-C10アルキニル基、又は、 a_0 ' $-r_1$ $-b-r_1$ '-基 { a 。 'は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたメチル基、C2-C10アルケニ ル基、r,O-CO-基(r,は、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、rr'N-CO-基(r及びr'は、同一 又は相異なり、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、 $a_1-NH-CO-基$ (a,は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、rr' N-CH2-基(r及びr'は、前記と同一の意味を表す。)、r0-O-CONH $-CH_2$ -基(r_0 は、C1-C10アルキル基を表す。)、 $r-OCH_2$ -基(rは、前 記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。) 、シアノ基又はスルホメチル基を表し、r,は、C1-C10アルキレン基を表し、r₁ 'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィ

(a, は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表し、yは、オキ シ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COCO-NH-基(r_0 は、前記と 同一の意味を表す。)、又は、a'3-CO-NH-基(a'3は、C1-C10アルコ キシ基で置換されたC1-C10アルキル基を表す。)、又は、a₄-NHCO-基{a 』は、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、r₀-SO₂ -基(r。は、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコ キシ基で置換されたC2-C10アルキル基、又は、rO-CO-基(rは、前記と同一 の意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アル キル基、又は、rO-CO-(rO-COCH2) CH-基(rは、前記と同一の 意味を表す。)を表す。)、又は、a₅-NHSO₂-基(a₅は、C1-C10アルコキ 10 シ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)又は、 $r_0ON=CH-基$ (r_0 は、 前記と同一の意味を表す。)、又は、r。NHCSNH-基(r。は、前記と同一の 意味を表す。)、又は、 r_0 NHC(-Sr₀')=N-基(r_0 は、前記と同一の 意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又 は、 $(r_0O)_2P$ (=O) CH_2 -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。) を表し 15

 Y_a 'は、ハロゲン原子、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、q 'は0 又は1 を表す。

 q_a 'は、 r_a ' -O-基 { r_a 'は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、ヒドロキシメチル基、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ベンジル基を表す。 }、又は、 r_5 r_5 'N - 基(r_5 及び r_5 'は、水素原子、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない)を表し、 t_a 'は、 r_b ' - 基 { r_b 'は、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、メトキシメチル基、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基、シアノ基若しくは r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)

で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ベンジル基、又は、フェニル基、又は、2-ピリジル基を表す。
と表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される2(1H)-ピリジノン化合物

10 8. 式 (VIII)

15

20

$$(Y_a)_{q,X} (Y_{111})$$

$$(X_a)_{p} \stackrel{?}{\downarrow} a \qquad H \qquad O \qquad V_{t_a}$$

[式中、 a は、ベンゼン環又はピリジン環を表し、x は、メチン基又は窒素原子を表し、 X_a は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピランー4ーイリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたC3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキル基と表す。)、カルボキシ基、C2-C10アルキル基を表す。)、カルボキシ基、C2-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル

 CH_2 -基(r 及びr 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 - (O) $_1$ - CON H-CH2-基(roは、C1-C10アルキル基を表し、1は0又は1を表す。)、r- OCH_2 -基 (r は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 -CO-基 $(r_0$ は、前記 と同一の意味を表す。)、シアノ基又はスルホメチル基を表し、 \mathbf{r}_1 は、 $\mathbf{C}1$ - $\mathbf{C}10$ ア ルキレン基を表し、r,'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキ シ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。)、又は、a $_2$ - y - CO-NH-基(a_2 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキ ル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_0 O-COCO-NH-基 $(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、又は、 a_3 -z - NH-基 $(a_3$ は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10アルコキシカルボニ ル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zは 、カルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 a_4 - NHCO-基 $\{a_4$ は 、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r $_{\rm 0}$ - S O $_{\rm 2}$ - 基 (roは、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ 基で置換されたC2-C10アルキル基、又は、rO-CO-基(rは、前記と同一の意 味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル 基、又は、rO-CO-(rO-COCH2) CH-基(rは、前記と同一の意味 を表す。) を表す。}、又は、a₅-NHSO₂-基(a₅は、C1-C10アルコキシ基 で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、 r_0 ON=CH-基(r_0 は、前 記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHCSNH-基(r_0 は、前記と同一の意 味を表す。)、又は、 r_0 NHC($-Sr_0$ ')=N-基(r_0 は、前記と同一の意 味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、又は 、(r_0O) $_2P$ (=O) $CH_2-基$ (r_0 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 pは、1、2又は3を表し、pが2以上のとき、 X_a は、同一又は相異なり、 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味 を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は

C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、roro'N-CH2-基(r 。及びr。'は、前記と同一の意味を表す。)、rOCH2-基(rは、前記と同一 の意味を表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で 置換されたC1-C10アルキル基、又は、r₃-r₁-基(r₃は、フェニル基又はピリ ジル基を表し、 r, は、前記と同一の意味を表す。) を表す。) 、又は、ピペリジ ノ基、又は、モルホリノ基、又は、r₄ r₄ 'N - 基(r₄ 及び r₄ 'は、同一 又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、 又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキ ル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 r_b -基 (r, k, r, k) と同一又は相異なり、r, k と同一の意味を表す。)又はr, k 一基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 K_a は、 水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、L,は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 K_a と L_a とは、C1-C10アルキレン基又は1, 3-ブタジエ ニレン基をなすことがある。 - 15

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

9. 式(IX)

20

$$X_a = \begin{array}{c} H & O & q_a \\ \hline \\ H & O & N \\ \hline \\ L_a \end{array}$$

[式中、X,', は、シアノ基、ヒドロキシメチル基、カルボキシ基若しくはC1-C10 アルコキシカルボニル基で置換されたC1-C10アルコキシ基、又は、a。-CONH -基 (a_6 は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルコキシ基を表す。)、又は、 a_7-NHCO -基(a,は、メタンスルホニル基、又は、シアノ基、C1-C10アルコキシ基若しく はC1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC1-C10アルキル基を表す。)を表し 、qa''は、水酸基、C1-C10アルコキシ基又はピペリジノ基を表し、ta''は 、水素原子又はC1-C10アルキル基を表す。] で示される2(1H)-キノリノン化合物。

10

20

10. 式(X)

$$(Y_{i})_{n}$$

$$X_{1} = (X_{i})$$

$$O \qquad Oa$$

$$CH_{2}$$

$$(X)$$

[式中、 X_I は、シアノ基で置換されたC2-C4アルケニル基、 A_I $-R_I$ -O - 基(A₁は、C1-C4アルキルチオ基、C2-C4アルケニル基、C2-C4アルキニル基、C1-C4ア ルコキシカルボニル基、カルボキシ基、RR'N-CO-基(R及びR'は、同一 15 又は相異なり、水素原子又はC1-C4アルキル基を表す。)、 $RR'N-CH_2-$ 基(R及びR'は、前記と同一の意味を表す。)、R-OCH2 -基(Rは、前記と同 一の意味を表す。)又はシアノ基を表し、R_IはC1-C4アルキレン基を表す。)、A $_{\text{I}}$ $_{$ コキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換さ れたC1-C4アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表し、zは、カルボニ ル基又はスルホニル基を表し、mは、0又は1を表す。)又は A_{III} -NHCO ー基(A,,,は、メタンスルホニル基、又は、水酸基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アル キル基を表す。)を表し、a及びbは、同一又は相異なり、水素原子又はC1-C4アルキル基を表し、 Y_I は、ハロゲン原子、ニトロ基、C1-C4アルキル基又はC1-C4アルコキシ基を表し、nは、0、1又は2を表し、nが2の場合には Y_I は相異なってよい。〕

5 で示される2(1H)- ピリジノン化合物。

11. 式(XI)

$$(Y_{1})_{n}$$

$$X_{1} \stackrel{\text{if}}{\longrightarrow} O$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

$$CH_{3}$$

【式中、X₁、は、シアノ基で置換されたC2-C4アルケニル基、A₁、-R₁ -O-基(A₁、は、C1-C4アルキルチオ基、C2-C4アルケニル基、C2-C4アルキニル基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基又はシアノ基を表し、R₁は、C1-C4アルキレン基を表す。)、A₁₁ - (y)_m - z - NH - 基(A₁₁は、C2-C4アルケニル基、又は、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミノ基を表し、zは、カルボニル基又はスルホニル基を表し、mは、0又は1を表す。)又はA₁₁₁-NHCO-基(A₁₁₁は、メタンスルホニル基、又は、水酸基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表す。)を表し、a及びbは、同一又は相異なり、水素原子又はC1-C4アルキル基を表し、Y₁は、ハロゲン原子、ニトロ基、C1-C4アルキル基又はC1-C4アルコキシ基を表し、nは、0、1又は2を表し、nが2の場合にはY₁は相異なってよい。]で示される2(IH)-ピリジノン化合物。

12. 式(XII)

$$(Y_i)_n$$
 式 (XII) X_i 证 O O A

[式中、 X_I 'は、シアノ基で置換されたC2-C4アルケニル基、 A_I '- R_I -O-基($A_{\rm I}$ 'は、C1-C4アルキルチオ基、C2-C4アルケニル基、C2-C4アルキニル基、 - C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基又はシアノ基を表し、R, は、C1-C4 ケニル基、又は、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ 基若しくはシアノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表し、yは、オキシ基又はイミ ノ基を表し、zは、カルボニル基又はスルホニル基を表し、mは、0又は1を表す 10 。)又はA,,,ーNHCO-基(A,,,は、メタンスルホニル基、又は、水酸 基、C1-C4アルコキシ基、C1-C4アルコキシカルボニル基、カルボキシ基若しくはシ アノ基で置換されたC1-C4アルキル基を表す。)を表し、a及びbは、同一又は相異 なり、水素原子又はC1-C4アルキル基を表し、Y、は、ハロゲン原子、ニトロ基、 C1-C4アルキル基又はC1-C4アルコキシ基を表し、nは、0、1又は2を表し、nが 15 2の場合にはY,は相異なってよい。] で示される2(1H)-キノリノン化合物。

13. 式(XIII)

[式中、 X_{II} は、カルボキシメトキシ基、ジメチルアミノカルボニルメトキシ基、3-ジメチルアミノプロポキシ基、2-ヒドロキシエトキシ基、シアノメトキシ基、メトキシアセチルアミノ基、2-メトキシエトキシカルボニルアミノ基、2-メトキシエチルアミノカルボニル基又はメトキシカルボニルメチルアミノカルボニル基を表し、a'及びb'は、同一又は相異なり、水素原子又はメチル基を表す。]で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

14. 式 (XIV)

$$X_{II}, \frac{H}{II} \longrightarrow \begin{pmatrix} O & Oa_i \\ O & Oa_i \end{pmatrix}$$
 (XIA)

[式中、 X_{II} , は、シアノメトキシ基、メトキシアセチルアミノ基、2-メトキシ 10 エチルアミノカルボニル基又はメトキシカルボニルメチルアミノカルボニル基を表し、a, 及びb, は、同一又は相異なり、水素原子又はメチル基を表す。] で示される2(1H)-キノリノン化合物。

15. 式(XV)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

16. 式(XVI)

5

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

5

$$20.$$
 式 (XX) O OH OH CH₃

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

21. 式 (XXI)

$$NC \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow CH^3$$
 (XXI)

10 で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

22. 式 (XXII)

275

$$MeO \longrightarrow \begin{matrix} H & O & OH \\ O & N & CH_3 \end{matrix}$$
 (XXII)

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

5

で示される2(IH)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

5 で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

で示される2(IH)-ピリジノン化合物。

で示される2(1H)-ピリジノン化合物。

$$5$$
 31. 式 (XXXI) OOH (XXXI)

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

10

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

5

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

10 で示される2(1H)-キノリノン化合物。

37. 式 (XXXVII)

279

$$\mathsf{MeO} \xrightarrow{\mathsf{N}} \mathsf{O} \xrightarrow{\mathsf{O}} \mathsf{O} \mathsf{O} \mathsf{H} \tag{XXXVII)}$$

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

で示される2(1H)-キノリノン化合物。

39. 式 (XXXIX-1)

5

10

$$X_{b} \stackrel{\text{II}}{=} O$$
 (XXXIX-1)

[式中、X_b は、MeO-COCH₂NHCO-基、MeOCH₂CH₂O-CO-NH-基、MeOCH₂CH₂NH-CO-基、NH-基、MeSO₂NH-CO-基、NCCH₂NH-CO-基、F₂C=CH-基、MeO-CO-(MeO-COCH₂CH₂NH-SO₂-基、MeO-NHCO-基又はCH₂CH-基、MeO-NHCO-基文はCH₂CH₂CH₂O-NHCO-基を表す。]、

式 (XXXIX-2)

(XXXIX-2)

[式中、 X_b 'は、 $MeOCH_2CO-NH-基又は<math>MeOCH_2CH_2NH-CO-$ 基を表す。]、

[式中、 X_b ''は、 $MeSCH_2CH_2O-基$ 、 $HOCH_2CH_2OCH_2-基又はN$ 5 $C-CH_2CH_2-基を表す。] 若しくは$

[式中、 X_b '''は、 $NCCH=CH-基、H_2NCOCH_2O-基、MeCOCH_2O-基、CH_3O-COCH_2SCH_2-基、テトラヒドロピランー4ーイリデンメチル基、<math>CH_3O-COCO-NH-基又は(CH_3O)_2P(=O)CH_2-基を表す。]$

で示されるベンズアルデヒド誘導体又は6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル]ピリジン。

15 で示されるベンズアルデヒド誘導体。

10

$$MeO \xrightarrow{O} \overset{H}{H} \xrightarrow{H} O \qquad (XLI)$$

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

5 で示されるベンズアルデヒド誘導体。

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

45. 式(XLV)

$$HO \longrightarrow O \longrightarrow O$$
 (XLV)

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

5

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

10 で示されるベンズアルデヒド誘導体。

49. 式 (XLIX)

283

$$NC \longrightarrow H O$$
 (XLIX)

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

5 .

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

10 で示されるベンズアルデヒド誘導体。

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

54. 式 (LIV)

(LIV)

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

5

55. 式(LV)

(LV)

で示されるピリジンカルバルデヒド誘導体。

56. 式(LVI)

(LVI)

10 で示されるベンズアルデヒド誘導体。

57. 式 (LVII)

285

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

58. 式 (LVIII)

5

で示されるベンズアルデヒド誘導体。

59. 請求項39記載の、式 (XXXIX-1)、式 (XXXIX-2)、式 (XXXIX-3) 若しくは式 (XXXIX-4) で示されるベンズアルデヒド誘導体、又は、6-ホルミル-2-[(2-メトキシエチル)アミノカルボニル] ピリジンと、式(LIX)

[式中、 Q_a は、 r_a -O - - $\{r_a$ は 、 水素原子、又は、C1 -C10 r n +

15

基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、C1-C10アルキレン基を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 'N - 基(r_4 及 び r_4 'は、同一又は相異なり、水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 r_b 一基(r_b は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)又は r_a '一基(r_a 'は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)を表し、 r_a と同一又は和異なり、 r_a と同一の意味を表す。)

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される化合物とを反応させることを特徴とする、式(LIX-1)

$$X_{b} \xrightarrow{I} V_{a} K_{a}$$

$$X_{b} \xrightarrow{I} L_{a}$$

$$(LIX-1)$$

[式中、X_bは、MeO-COCH₂NHCO-基、MeOCH₂CH₂O-CO-NH-基、MeOCH₂CH₂O-CO-NH-基、MeOCH₂CH₂NH-CO-基、
NCCH₂NH-CO-基、F₂C=CH-基、MeO-CO-(MeO-COCH
2-) CH-基、MeOCH₂CH₂NH-SO₂-基、MeO-NHCO-基又はCH₂=CHCH₂O-NHCO-基を表し、Q_a、t_a、K_a及びL_aは、前記と同一の意味を表す。]、式 (LIX-2)

$$X_b$$
 H
 Q
 Q_a
 $Q_$

[式中、 X_b 'は、 $MeOCH_2CO-NH-基又は<math>MeOCH_2CH_2NH-CO$ -基を表し、 Q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。]、式(LIX-3)

$$(LIX-3)$$

$$X_b = H O Q_a K_a$$

5 [式中、X_b''は、MeSCH₂CH₂O-基、HOCH₂CH₂OCH₂-基又は NC-CH₂CH₂-基を表し、q_a、t_a、K_a及びL_aは、前記と同一の意味を表 す。]、式 (LIX-4)

$$(LIX-4)$$

[式中、 X_b '''は、NCCH=CH-基、 H_2 NCOC H_2 O-基、MeCOC H_2 O-基、 CH_3 O-COC H_2 SC H_2 -基、テトラヒドロピランー4-イリデン

メチル基、 $CH_3O-COCO-NH-$ 基又は(CH_3O) $_2P$ (=O) CH_2- 基を表し、 Q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。]又は式(LIX-5)

5 [式中、 q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。] で示されるシンナモイル化合物の製造法。

10 60. 式(LX)

20

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_c は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシメチル基で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルキルチオ基で置換されたC2-C10アルキルチオ基で置換されたC2-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C107ルキニル基で置換されたC2-C107ルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C107ルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。)、C1-C100アルキル基を表す。

原子又はC1-C10アルキル基を表す。)、a,-NH-CO-基(a,は、C1-C10アル コキシ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、 a_1 '-CO-基(a_1 'は、 モルホリノ基を表す。)、rr'N-CH2-基(r及びr'は、前記と同一の意 味を表す。)、r₀-(O)₁-CONH-CH₂-基(r₀は、C1-C10アルキル基 を表し、1は0又は1を表す。)、r-OCH2-基(rは、前記と同一の意味を 表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)又はシアノ基を表 し、 r_1 は、C1-C10アルキレン基を表し、 r_1 は、単結合又はC1-C10アルキレン 基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基 を表す。}、又は、a2-y-CO-NH-基(a2は、C1-C10アルコキシ基で置 換されたC2-C10アルキル基を表し、yはオキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 10 r₀O-COCO-NH-基(r₀は、前記と同一の意味を表す。)、又は、a₃z-NH-基(a,は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10ア ルコキシカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、z はカルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、`a4-NHCO-基{a4は 、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r_0-SO_2- 基 (roは、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ 基で置換されたC2-C10アルキル基、又は、 $r_0O-CO-基(r_0$ は、前記と同一の 意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキ ル基、又は、r₀O-CO-(r₀O-COCH₂) CH-基(r₀は、前記と同一の 意味を表す。) を表す。}、又は、a₅-NHSO₂-基(a₅は、C1-C10アルコキ シ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、 $r_0ON=CH-基$ (r_0 は 、前記と同一の意味を表す。)、又は、 r_0 NHCSNH-基(r_0 は、前記と同一 の意味を表す。)、又は、roNHC(-Sro')=N-基(roは、前記と同一 の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、 又は、 $(r_0O)_2P$ (=O) CH_2 -基 $(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。) を表 し、pは、1、2又は3を表し、pが2以上のとき、X。は、同一又は相異なり、 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_a CO-NH-基(r_a は、前記と同一の意味 を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は

2を表し、qが2以上のとき、Yaは、同一又は相異なってもよい。

 t_c は、 t_c ' -基 { t_c ' は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0 r_0 ' N-CH₂-基(r_0 及び r_0 ' は、前記と同一の意味を表す。)、rOCH₂-基(rは、前記と同一の意味を表す。)、

 $r_0-CO-基(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、又は、 r_3 -基(r_3 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水源子又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキレン基又は C1-C10アルキレン基又は C1-C10アルキレン基又は C1-C10アルキレン基とは C1-C10アルキレン基とは C1-C10アルキレン基となすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物と、式(LX')

$$r_c - V$$
 (LX')

25

[r_cは、t_c'と同一又は相異なり、t_c'と同一の意味を表し 20 、Vは、脱離基を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される化合物とを反応させることを特徴とする、式(LX'))

$$(Y_a)_q \xrightarrow{O \quad Or_c} K_a$$

$$(X_c)_p \xrightarrow{L} A \qquad O \qquad V_{t_c} L_a \qquad (LX' ' ')$$

[式中、A、 X_c 、 Y_a 、p、q、 r_c 、 t_c 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法。

10

61. 式(LXI)

$$(Y_a)_q \xrightarrow{Q_d} K_a$$

$$(LXI)$$

$$(X_d)_p \xrightarrow{A} Q$$

$$V_{t_d} \downarrow_{L_a}$$

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_a は、炭素原子上の置換基で、 $a_{0a}-r_{1}-b-r_{1}$ 'ー基 $\{a_{0a}$ は、 r_{2} OーCOー基(r_{2} は、C1-C10アルキル基又は水酸基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)を表し、 r_{1} は、C1-C10アルキレン基を表し、 r_{1} 'は、単結合又はC1-C10アルキレン基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基を表す。)、又は、 r_{0} OーCOCOーNHー基(r_{0} は、C1-C10アルキル基を表す。)、又は、 a_{3}

 $_{\rm d}$ $_{\rm -2-NH-}$ 基($_{\rm a_3~d}$ は、 $_{\rm C1-C10}$ アルコキシカルボニル基で置換された $_{\rm C1-C10}$ アルキル基を表し、 $_{\rm Z}$ はカルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 $_{\rm a_4~d}$ ー NHCO-基 { $_{\rm a_4~d}$ は、 $_{\rm r_0O-CO-}$ 基($_{\rm r_0}$ は、前記と同一の意味を表す。)で置換された $_{\rm C1-C10}$ アルキル基、又は、 $_{\rm r_0O-CO-}$ ($_{\rm r_0O-CO-}$ 0-COCH $_{\rm r_0O-COCH_2}$)CH -基($_{\rm r_0}$ は、前記と同一の意味を表す。)を表す。}を表し、 $_{\rm p}$ は、 $_{\rm 1}$ 、 $_{\rm 2}$ 又は 3を表し、 $_{\rm p}$ が2以上のとき、 $_{\rm r_0}$ は、同一又は相異なり、

 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は2を表し、qが2以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なってもよい。

- 10 q_a は、 r_a -O-基 { r_a は 、 水素原子、又は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0 r_0 ' $N-CH_2$ -基(r_0 r_0
- ボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、 又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、 r_4 r_4 r_4 r_4 r_4 r_5 r_4 r_5 r_4 r_5 r_5 r_5 r_5 r_6 r_6 r_6 r_7 r_8 r_8
 - 基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t_a は、 r_a 'ー基(r_a 'は、 r_a と同一又は相異なり、 r_a と同一の意味を表す。)又は r_3 'ー基(r_3 'は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、C1-C10アルキレン基又は C1-C10アルキレン基又は C1-C10アルキレン基となすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物を加水分解することを特徴とする、式(LXI')

(LXI')

20

[式中、Aは、前記と同一の意味を表し、 X_a 'は、炭素原子上の置換基で、炭素原子上の置換基で、 a_{0d} 'ー r_1 ーbー r_1 'ー基(a_{0d} 'は、カルボキシ基を表し、 r_1 、 r_1 '及びbは、前記と同一の意味を表す。)、又は、HO-COCOCONHー基、又は、 a_{3d} 'ーz-NH-基(a_{3d} 'は、カルボキシ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、zは、前記と同一の意味を表す。)、又は、 a_{4d} '・NHCO-基(a_{4d} 'は、カルボキシ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 A_{2d} 0、 A_{2d} 1、カルボキシ基で置換された A_{2d} 1、カルボキシ基で置換された A_{2d} 2、 A_{2d} 3 は、カルボキシ基で置換された A_{2d} 4、カルボキシ基で置換された A_{2d} 5 と表し、

pは、前記と同一の意味を表し、pが 2以上のとき、 X_a 'は、同一又は相異なり、 Y_a 及び q は、前記と同一の意味を表す。

 q_a 'は、 r_a '' -O-基 { r_a '' は、水素原子、又は、C1-C10 アルキル基、又は、C3-C10 アルケニル基、又は、C3-C10 アルキニル基、又は、 r_0 r_0 ' N-C H_2 一基(r_0 及び r_0 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0 一C O- 基(o は、前記と同一の意味を表す。)、o かんがキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたo ここの意味を表す。)、カルボキシ基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたo ここの意味を表す。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、o ない。)を表す。)、又は、ピペリジノ基、又は、モルホリノ基、又は、o ない。)を表し、o ない。)を表し、o ない。)を表し、o ない。)を表し、o ない。)を表し、o ない。)と同一の意味を表す。)又はo ない。

' -基(r_3 'は、前記と同一の意味を表す。)を表し、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法。

10 62. 式(LXII)

15

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_c は、炭素原子上の置換基で、シアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、テトラヒドロピラン-4-イリデン基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、ハロゲン原子若しくはシアノ基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシカルボニル基で置換されたC2-C10アルケニル基、又は、ヒドロキシメチル基で置換されたC2-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルキルチオ基で置換された C2-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルフィニル基で置換されたメチル基、C1-C10アルキルスルホニル基で置換されたメチル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基、C2-C10アルキニル基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C107ルキル基を表す。)、C100、C100、C100、C100、C100、C100、C100、C100 C100 C1

味を表す。)、 r_0 -(O)」-CONH-CH2-基(r_0 は、C1-C10アルキル基 を表し、1は0又は1を表す。)、 $r-OCH_2$ -基(rは、前記と同一の意味を 表す。)、 r_0 -CO-基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)又はシアノ基を表 し、 \mathbf{r}_1 は、 \mathbf{c} 1- \mathbf{c} 10アルキレン基を表し、 \mathbf{r}_1 は、単結合又は \mathbf{c} 1- \mathbf{c} 10アルキレン 基を表し、bは、オキシ基、チオ基、スルフィニル基、スルホニル基又はイミノ基 を表す。 $}$ 、又は、 a_2 - y - CO - NH - 基(a_2 は、C1 - C10 アルコキシ基で置 換されたC2-C10アルキル基を表し、yはオキシ基又はイミノ基を表す。)、又は、 $r_0O-COCO-NH-基(r_0は、前記と同一の意味を表す。)、又は、<math>a_3$ $z-NH-基(a_3$ は、C2-C10アルケニル基、又は、C1-C10アルコキシ基、C1-C10ア ルコキシカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基を表し、z 10 はカルボニル基又はスルホニル基を表す。)、又は、 a4 - NHCO-基 { a4 は 、C1-C10アルコキシ基、又は、C3-C10アルケニルオキシ基、又は、 r $_0$ -SO $_2$ -基 $(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。)、又は、水酸基若しくはC1-C10アルコキシ 基で置換されたC2-C10アルキル基、又は、 $r_0O-CO-基(r_0$ は、前記と同一の 意味を表す。)、シアノ基若しくはアミノカルボニル基で置換されたC1-C10アルキ ル基、又は、r₀O-CO-(r₀O-COCH₂) CH-基(r₀は、前記と同一の シ基で置換されたC2-C10アルキル基を表す。)、又は、 r_0 ON=CH-基(r_0 は 、前記と同一の意味を表す。)、又は、roNHCSNH-基(roは、前記と同一 の意味を表す。)、又は、 r_0 NHC($-Sr_0$ ')=N-基(r_0 は、前記と同一 20 の意味を表し、 r_0 'は、 r_0 と同一又は相異なり、 r_0 と同一の意味を表す。)、 又は、 $(r_0O)_2P$ (=O) $CH_2-基(r_0$ は、前記と同一の意味を表す。) を表 し、pは、1、2又は3を表し、pが2以上のとき、 X_c は、同一又は相異なり、 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、前記と同一の意味 を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は 2を表し、qが2以上のとき、Yaは、同一又は相異なってもよい。 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又 はC1-C10アルキル基を表し、 K_a と L_a とは、C1-C10アルキレン基又は1, 3-ブタ

10-

15

20

ジエニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物と、式(LXII')

$$t_{c}' - V$$
 (LXII')

 $[t_c$ 'は、C1-C10アルキル基、又は、C3-C10アルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、 r_0r_0 'N $-CH_2$ -基(r_0 及び r_0 'は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0-CO -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、 r_0-CO -基(r_0 は、前記と同一の意味を表す。)、C1-C10アルコキシカルボニル基、アミノカルボニル基若しくはシアノ基で置換されたC1-C10アルキル基、又は、 r_3-r_1 -基(r_3 は、フェニル基又はピリジル基を表し、 r_1 は、前記と同一の意味を表す。)を表し、Vは、脱離基を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示される化合物とを反応させることを特徴とする、式(LXII'')

$$(LXII'')$$

$$(X_c)_p \xrightarrow{A} A$$

$$(LXII'')$$

[式中、A、 X_c 、 Y_a 、p、q、 t_c '、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物の製造法。

63. 式 (LXIII)

[式中、Aは、ベンゼン環又はピリジン環を表し、 X_e は、炭素原子上の置換基で、H-b''-基(b''は、オキシ基又はチオ基を表す。)を表し、pは、1、2又は 3 を表し、pが 2 以上のとき、 X_e は、同一又は相異なり、 Y_a は、ハロゲン原子、ニトロ基、 r_0 CO-NH-基(r_0 は、C1-C10アルキル基を表す。)、C1-C10アルキル基又はC1-C10アルコキシ基を表し、qは、0、1又は 2 を表し、qが 2 以上のとき、 Y_a は、同一又は相異なってもよい。

10

ルケニル基、又は、C3-C10アルキニル基、又は、C1-C10アルコキシ基で置換された C2-C10アルキル基を表す。但し、同時に水素原子となることはない。)を表し、 t e は、 r_e ' - 基(r_e ' は、 r_e と同一又は相異なり、 r_e と同一の意味を表す。)又は r_3 ' - 基(r_3 ' は、 r_3 と同一又は相異なり、 r_3 と同一の意味を表す。)を表し、 r_3 と同一の意味を表す。)

)を表し、 K_a は、水素原子、ハロゲン原子又はC1-C10アルキル基を表し、 L_a は、水素原子又はC1-C10アルキル基を表し、 K_a と L_a とは、C1-C10アルキレン基又は 1 , 3 ーブタジエニレン基をなすことがある。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

で示されるシンナモイル化合物と、式(LXIII') $a_{0e}-r_{1} \text{ '}'-V' \tag{LXIII'}$

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、

10

20

当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。]

5 で示される化合物、1,3-プロパンスルトン又は1,4-ブタンスルトンとを反応させる ことを特徴とする、式(LXIII'')

[式中、 X_e 'は、 a_{0e} ' $-r_1$ '' -b'' $-基\{a_{0e}$ 'は、 a_{0e} 一基(a_{0e} は、前記と同一の意味を表す。)、3 - スルホプロピル基又は4 - スルホプチル基を表し、 r_1 ''及びb''は、前記と同一の意味を表す。}を表し、A、 Y_a 、p、q、 q_a 、 t_a 、 K_a 及び L_a は、前記と同一の意味を表す。

尚、複数の置換基の間での同一記号における「前記と同一の意味を表す」とは、 当該複数の置換基が互いに独立しながら前記と同一の意味を表すことを示し、当該 複数の置換基の間では、選ばれる置換基の選択肢の範囲が同一であるが、その範囲 内で選ばれる限り当該選ばれる置換基は同じであっても、異なっていてもよいこと を意味するものである。〕

で示されるシンナモイル化合物の製造法。

- 64. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項1 ~38記載の化合物の使用。
 - 65. 請求項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
 - 66. I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導く

ことにより組織の線維化を改善するための有効成分としての、請求項1~38記載 の化合物の使用。

- 67. 請求項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする組織線維化改善組成物。
 - 68. 有効量の請求項1~38記載の化合物を、組織の線維化を改善させる処置を必要とする哺乳動物患者に投与することを特徴とする組織線維化改善方法。
- 10 69. $TGF-\beta$ の作用を抑制するための有効成分としての、請求項 $1\sim38$ 記載 の化合物の使用。
 - 70. 請求項 $1\sim38$ 記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするTGF- β 作用抑制組成物。

15

- 71. $TGF-\beta$ による毛髪退行期への移行促進を阻害して毛髪成長期の延長を導くことにより養毛効果を得るための有効成分としての、請求項 $1\sim38$ 記載の化合物の使用。
- 20 72. 請求項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする養 毛組成物。
 - 73. 有効量の請求項1~38記載の化合物を、養毛処置を必要とする哺乳動物患者に投与することを特徴とする養毛方法。

25

74. 慢性腎不全を治療するための有効成分としての、請求項1~38記載の化合物の使用。

- 75. 請求項1~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする慢性腎不全治療剤。
- 76. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項2 5 記載の化合物の使用。
 - 77. 請求項2記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
- 10 78. 請求項3記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
- 79. I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導く ことにより組織の線維化を改善するための有効成分としての、請求項3記載の化合 15 物の使用。
 - 80. 請求項4記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
- 20 81. I型コラーゲン遺伝子の発現量を減少させてコラーゲン蓄積量の低下を導く ことにより組織の線維化を改善するための有効成分としての、請求項4記載の化合 物の使用。
- 82. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項1 25 0記載の化合物の使用。
 - 83. 請求項10記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I 型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。

- 84. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項1 1記載の化合物の使用。
- 5 85. 請求項11記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
 - 86. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項1 2記載の化合物の使用。

10

- 87. 請求項12記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
- 88. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項5 15 ~9記載の化合物の使用。
 - 89. 請求項5~9記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型 コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。
- 20 90. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項1 3又は14記載の化合物の使用。
 - 91. 請求項13又は14記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とするI型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。

25

92. I型コラーゲン遺伝子の転写を抑制するための有効成分としての、請求項15~38記載の化合物の使用。

93. 請求項15~38記載の化合物と不活性担体とを含有することを特徴とする I型コラーゲン遺伝子転写抑制組成物。 配列表

SEQUENCE LISTING

<110> Sumitomo Chemical Company Limited

<120> Cinnamoyl compound and use thereof

<130> S10953W001

<150> JP 2003-324152

⟨151⟩ 2003-09-17

<150> JP 2003-324154

<151> 2003-09-17

<150> JP 2004-178081

<151> 2004-06-16

<160> 5

<210> 1

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify collagen promoter DNA

⟨400⟩ 1

ccaagctagc gaaattatct tttctttcat ag 32

<210> 2

⟨211⟩ 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify collagen promoter DNA

28

<400> 2

ccaaaagctt gcagtcgtgg ccagtacc

<210> 3

⟨211⟩ 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to detect collagen DNA

<400> 3

atggtggcag ccagtttga 19

<210> 4

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to detect collagen DNA

<400> 4

caggtacgca atgctgttct tg 22

<210> 5

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide probe to detect collagen DNA

<400> 5

ctcgccttca tgcgcctgct agc

23

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/014006

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ C07D211/74, 215/22, A61K31/4704, 31/4709, 31/5377, A61P1/16, 9/10, 9/12, 11/00, 13/12, 17/14, 43/00, C07C47/575, 47/55, 49/258, 69/738, 235/16, 235/84, 255/40, 271/28, 275/38, 255/29, 235/06, 259/10 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C07D211/74, 215/22, A61K31/4704, 31/4709, 31/5377, A61P1/16,

9/10, 9/12, 11/00, 13/12, 17/14, 43/00, C07C47/575, 47/55, 49/258,

69/738, 235/16, 235/84, 255/40, 271/28, 275/38, 255/29, 235/06, 259/10

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), CAS (STN), MEDLINE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Gadi Spira et al., "Halofuginone, a collagen type I inhibitor improves liver regeneration in cirrhotic rats", Vol.37, 2002, pages 331 to 339, full text	1-63,65,67, 70,72,75,77, 78,80,83,85, 87,89,91,93
A	F.N. Ziyadeh et al., "Long-term prevention of renal insufficiency, excess matrix gene expression, and glomerular mesangial matrix expansion by treatment with monoclonal antitransforming growth factor-β antibody in db/db diabetic mice", Proc.Natl.Acad.Sci. U.S.A., Vol.97, 2000, pages 8015 to 8020	1-63,65,67, 70,72,75,77, 78,80,83,85, 87,89,91,93
A	JP 9-3019 A (Terumo Corp.), 07 January, 1997 (07.01.97), (Family: none)	1-63,65,67, 70,72,75,77, 78,80,83,85, 87,89,91,93

	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.
* "A" "E"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier application or patent but published on or after the international filing date	 "I" later document published after the international filing date or prior date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an invention
"L" "O" "p"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combinatio being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family
	of the actual completion of the international search 15 December, 2004 (15.12.04)	Date of mailing of the international search report 28 December, 2004 (28.12.04)
	e and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/014006

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. Claims Nos.: 64, 66, 68, 69, 71, 73, 74, 76, 79, 81, 82, 84, 88, 90, 92	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 64, 66, 68, 69, 71, 73, 74, 76, 79, 81, 82, 84, 88, 90 and 92 involve methods for treatment of the human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search	t
 Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 	
3. 🗀 (1-1	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
Remark on Protest	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	-

発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07D211/74, 215/22, A61K31/4704, 31/4709, 31/5377, A61P1/16, 9/10, 9/12, 11/00, 13/12, 17/14, 43/00, C07C47/57 5, 47/55, 49/258, 69/738, 235/16, 235/84, 255/40, 271/28, 275/38, 255/29, 235/06, 259/10

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07D211/74, 215/22, A61K31/4704, 31/4709, 31/5377, A61P1/16, 9/10, 9/12, 11/00, 13/12, 17/14, 43/00, C07C47/57 5, 47/55, 49/258, 69/738, 235/16, 235/84, 255/40, 271/28, 275/38, 255/29, 235/06, 259/10

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), CAS (STN), MEDLINE

		
	ると認められる文献	· .
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	Gadi Spira et al., "Halofuginone, a collagen type I inhibitor	1-63, 65, 67,
	improves liver regeneration in cirrhotic rats"	70, 72, 75, 77,
	Vol. 37, 2002, p. 331-339	78, 80, 83, 85,
	全文	87, 89, 91, 93
1		
Α .	F.N.Ziyadeh et al., "Long-term prevention of renal	1-63, 65, 67,
	insufficiency, excess matrix gene expression, and glomerular	70, 72, 75, 77,
	mesangial matrix expansion by treatment with monoclonal	78, 80, 83, 85,
	antitransforming growth factor- β antibody in db/db diabetic	87, 89, 91, 93
	mice" Proc. Natl. Acad. Sci. U.S. A., Vol. 97, 2000, p. 8015-8020	
		:

|X|| C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

	「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献
	国際調査を完了した日 15.12.2004	国際調査報告の発送日 28.12.2004
	国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 加藤 浩 電話番号 03-3581-1101 内線 3450

		国际调查報告 国际出願番号 PCT/JP200	04/014006
C	(続き) .	関連すると認められる文献	
引用 カテ	文献の ゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	A	JP 9-3019 A (テルモ株式会社) 1997.01.07 (ファミリーなし)	1-63, 65, 67, 70, 72, 75, 77,
			78, 80, 83, 85, 87, 89, 91, 93
			-
	: ·		
	*		
. .	•		
	· .		

第11欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 注第8条第3項 (POT17条(O)(A)) の担党はより アの国際選集担告というのでは、	
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について成しなかった。	こ作・ 、
1. X 請求の範囲 <u>64,66,68,69,71,73,74,76,79,81,82,84,88,90,92</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、	•
請求の範囲64,66,68,69,71,73,74,76,79,81,82,84,88,90,92は、人の身体の治療による 処置を含んでおり、この国際調査機関が調査することを要しない対象に係るものであ る。	5
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてない国際出願の部分に係るものである。つまり、	い
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定 従って記載されていない。	に
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
いては、	
	-
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な認の範囲について作成した。	求
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、加調査手数料の納付を求めなかった。	追
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。)納
4. L 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	朮
追加調 <u>査</u> 手数料の異議の申立てに関する注意	
追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	ŀ